

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.













644 B

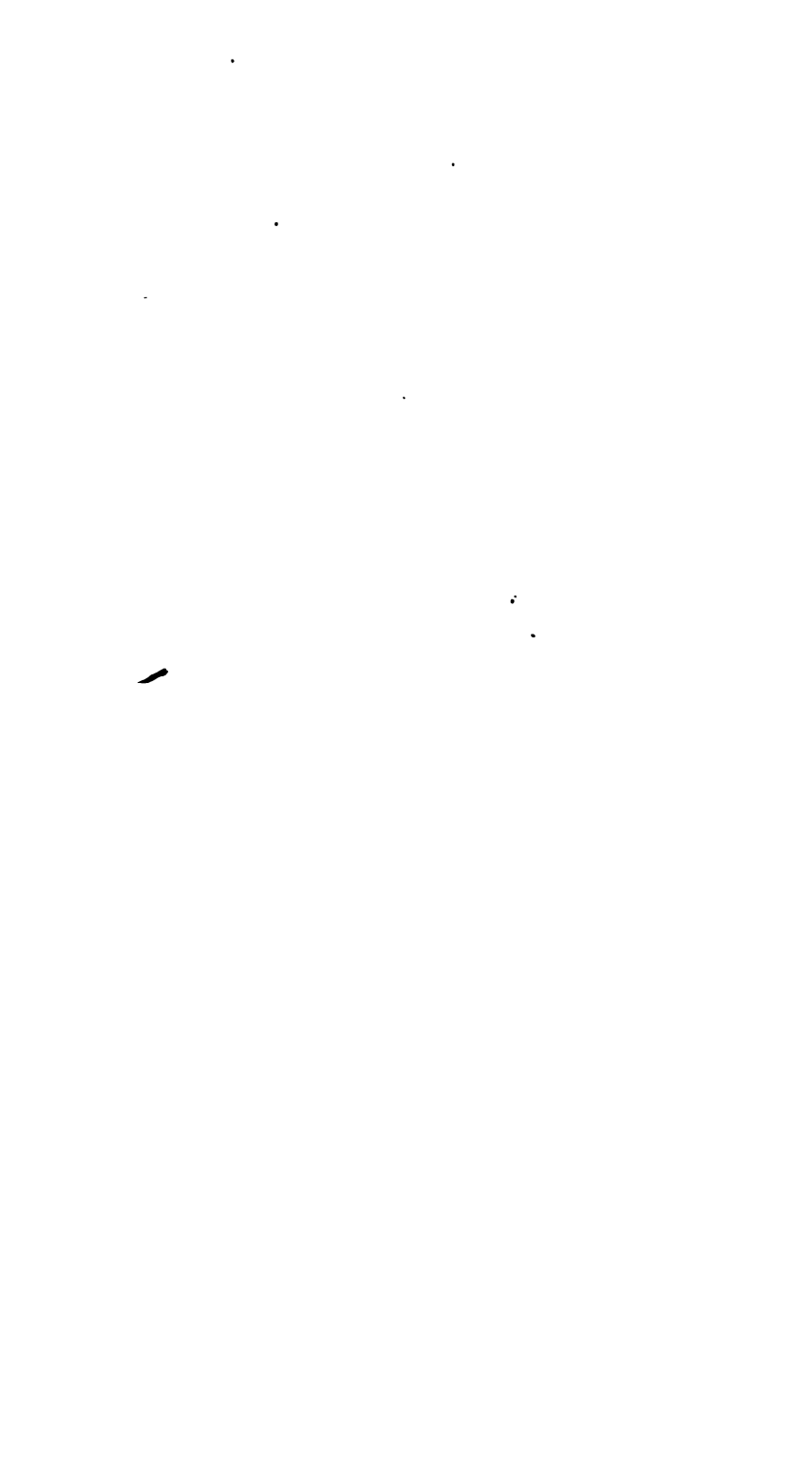
•

1

.

•

|   | • |   |  |
|---|---|---|--|
| • |   |   |  |
|   |   |   |  |
|   |   | • |  |
|   |   |   |  |
|   |   |   |  |
|   |   |   |  |
|   |   |   |  |
|   |   |   |  |
|   |   |   |  |
|   |   |   |  |



• • • . • • . • . · -



### ANNALEN

DER

## PHYSIK

UND

## CHEMIE.

VIERTE REIHE.

HEBAUSGEGEBEN ZU BERLIN

VON

J. C. POGGENDORFF.

ACHTZEHNTER BAND.

MESST RINER EUPPERTAPEL UND ZWEI STEINBRUCKTAPELN.

**LEIPZIG, 1859.** 

FERLAG VON JORANN AMBROSIUS BARTH.



### ANNALEN

**DER** 

## PHYSIK

UND

## CHEMIE.

HERAUSGEGEBEN ZU BERLIN

VON

### J. C. POGGENDORFF.

HUNDERT UND ACHTER BAND.

DER GANZEN FOLGE HUNDERT UND VIER UND ACHTZIGSTER.

NEBST BINER KUPFRITAFEL UND ZWEI STEINDRUCKTAFELN.

LEIPZIG, 1859.

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.



## Inhalt

des Bandes CVIII der Annalen der Physik und Chemie.

### Erstes Stück.

|                                                                     | 00.16    |
|---------------------------------------------------------------------|----------|
| L Ueber die verschiedenen Zustände der Kieselsäure; von H. Rose     | 1        |
| IL Ueber die Oxyde des Cers und die Sulfate des Ceroxyduls; von     |          |
| C. Rammelsberg                                                      | 40       |
| III. Bestimmung freier Salpetersäure; von F. G. Schaffgotsch.       | 64       |
| IV. Untersuchung über die Existenz ein- und zwei-atomige Radi-      |          |
| kale enthaltender Anhydride, und Beschreibung der dabei gelegent-   | ı        |
| lich entdeckten Aetherbernsteinsäure und einige ihrer Verbindungen; | <b>;</b> |
| von W. Heintz                                                       | 70       |
| V. Ueber die Aldehydsäure; von VV. Heintz und J. Wislicenus         | 101      |
| VI. Ueber ein neues Vorkommen des Anorthits in dem Gestein des      | i        |
| Konchekowskoi Kamen im Ural; von J. Potyka                          | 110      |
| VII. Ueber die Aenderungen, welche die Modification des miule-      | •        |
| ren Volums durch Aenderungen der Temperatur erleidet; von P.        | ı        |
| Kremers                                                             | _        |

|                                                        | Seite |
|--------------------------------------------------------|-------|
| das Verhalten der Weingeistflomme in elektrischer Be-  |       |
| von G. VV. Hankel                                      | 146   |
| lie Molecularconstitution der Gase; von E. Jochmann    | 153   |
| 34 mechanische Aequivalent der Wättne, berechnet ans   |       |
| en Messungen; von J. Bosicha                           | 162   |
| esetz der elektrischen Schlagweite; Entgegnung von P.  |       |
|                                                        | 171   |
| re K. v. Reichenbach gegen Dr. M. Hörnes. Send-        |       |
| an den Herausgeber von VV. Haidinger                   | 174   |
| die Einrichtung des Polarisationsmikroskops aum Behufe |       |
| suchung organischer Körper; von H. v. Mohl             | 178   |
| ofgaben der Fürstlich Jablonowskischen Gesellschaft su |       |
|                                                        | 190   |
| (Geschlossen am 22. August 1859)                       |       |

### VII

V. Ueber das Gesetz der galvanischen VVärme-Entwicklung in Elek-

Seite

| trolyten; von J. Bosícha                                              | 312 |
|-----------------------------------------------------------------------|-----|
| VL Ueber die Verdichtung von Gasen und Dämpsen auf der Ober-          |     |
| fläche sester Körper; von G. Quincke                                  | 326 |
| VII. Mittheilungen aus der Mineralien-Sammlung des Hrn. Dr.           |     |
| Krantz; von G. vom Rath                                               | 353 |
| Ueber den Apatit aus dem Pfitschthal in Tyrol                         |     |
| VIII. Ist die Stärke in VVasser löslich? Von VV. VVicke               | 359 |
| IX. Eine neue Art Quetschhahn; von A. Lipowitz                        | 361 |
| X. Ueber den grünen Feldspath von Bodenmais; von J. Potyka.           | 363 |
| (Geschlossen am 27. September 1859.)                                  |     |
| •                                                                     |     |
|                                                                       |     |
| Drittes Stück.                                                        |     |
| I. Ueber das Verhältniss der Quercontraction zur Längendilatation bei |     |
| Stäben von sederhartem Stahl; von G. Kirchhoff                        | 369 |
| II. Ueber die Leitungssähigkeit einiger Legirungen sur Wärme und      |     |
| Elektricität; von G. Wiedemann                                        | 393 |
| III. Ueber einige Antimonverbindungen; von R. Schneider               | 407 |
| 1V. VViderlegung der Einwürfe R. Blum's gegen die paramorphe          |     |
| Natur des Spreusteins (Paläo-Natroliths) nebst einigen neueren        |     |
| Beobachtungen über dieses Mineral; von Th. Scheerer                   | 416 |
| V. Ueber die Krystallsorm der salpetersauren Doppelsalze von Cer-     |     |
| oxyd mit Ceroxydul, Lanthan-, Didymoxyd und Magnesia; von             |     |
| C. Rammelsberg                                                        | 435 |
| VI. Ermittlung krystallographischer Constanten und des Grades ihrer   | ,   |
| Zuverlässigkeit; von H. Dauber                                        | 439 |
| VII. Ueber die Zeitfolge und die Bildungsweise der näheren Be-        |     |
| standtheile der Meteoriten; vom Freiherrn v. Reichenbach.             | 452 |
|                                                                       |     |

### VШ

|                                                           | Seite |
|-----------------------------------------------------------|-------|
| das Unterniobiliuorid; von H. Rose                        | 465   |
| lie chemische Polarität des Sauerstoffs; von G. F. Schöu- |       |
|                                                           | 471   |
| lektrische Wellenbewegung; von W. Feddersen               | 497   |
| che Erscheinungen während des Nordlichts von 28. sum      |       |
| nt 1859                                                   | 501   |
| bber elektrische Disphragma-Apparate; von G. Quincke      | 507   |
| Methoden, die akustischen Schwebungen oder Stölse         |       |
| oge siehtbar tu machen; von P. Meldo                      | 508   |
| heorie der Sinusbussole; von VV. Mataka                   | 510   |
| die Constitution des Triphylins von Bodenmais; von G. C.  |       |
| in                                                        | 511   |
| rägliches über die Fenerkugel vom 4. August 1858          | 512   |
| (Geschlossen am 12 October 1859)                          |       |

|                                                                    | Seite |
|--------------------------------------------------------------------|-------|
| VII. Ueber eine völlig constante galvanische Batterie; von H. Mei- |       |
| dinger                                                             | 602   |
| Zusatz. Constante Batterie von Siemens und Halske                  | 608   |
| VIII. Ueber die Interserens der Wärmestrahlen; von H. Knoblauch    | 610   |
| IX. Ueber Selenacichlorur und Selensäure - Alaun; von Rudolph      |       |
| Weber                                                              | 615   |
| X. Vergistung mit Coniin; von A. Lipowits                          | 622   |
| XI. Ueber einige optische Eigenschasten des Phosphors; von J. H.   |       |
| Gladstone und T. P. Dale                                           | 632   |
| XII. Ueber die Dampsdichte einer gewissen Anzahl von Mineralsub-   |       |
| stanzen; von H. Sainte-Claire Deville u. L. Troost                 | 636   |
| XIII. Ueber die Dampsdichtigkeiten bei sehr hohen Temperaturen;    |       |
| von Denselben                                                      | 641   |
| XIV. Bemerkungen über optisch - zweiaxige Turmaline; von G.        |       |
| Jenzsch                                                            | 645   |
| XV. Ueber den Triphylin von Bodenmais; von F. Oesten               | 647   |
| XVI. Ueber die Darstellung einer Glasmasse, welche im elektrischen |       |
| Lichte frei von Fluorescenz ist; vom Fürsten Salm-Horstmar         | 648   |
| XVII. Ueber die Kieselsäure der Hohöfen; von H. Rose               | 651   |
| XVIII. Das Anblasen ossener Röhren durch eine Flamme; von P.       |       |
| Riess                                                              | 653   |
| XIX. Eine Irrlicht-Beobachtung; mitgetheilt von Looff              | 656   |
| Optische Apparate bei J. V. Albert, Sohn                           | 658   |
| (Geschlossen am 12. November 1859.)                                |       |

X

### Nachweis zu den Kupfertafeln.

rehboff, Fig. 1, S. 370; Fig. 2 u. 3, S. 372; Fig. 4 u. 5, Fig. 6, S. 378. — Bunsen u. Roscoe, Fig. 7, S. 199; Fig. 8, Fig. 9, S. 214; Fig. 10, S. 216; Fig. 11, S. 217; Fig. 12, Fig. 13°, S. 241; Fig. 13°, S. 242; Fig. 14, S. 242; Fig. 15; 5.

S 253. — Kremers, Fig. 19, S. 134; Fig. 20, S. 137. —

# DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND CVIII.

L. Veber die verschiedenen Zustände der Kieselsäure; con Heinr. Rose.

Die von Wöhler entdeckten interessanten Verbindungen des Kiesels, die niedrige Oxydationsstuse desselben, und seine Verbindung mit Wasserstoff, so wie die nicht minder nichtigen Untersuchungen von Marignac, über die Isomorphie der Kieselstuoride mit den Zinnstuoriden, aus denen sich ergeben hat, dass dem Kiesel ein anderes Atomgewicht als bisher zuertheilt werden muß, müssen immer mehr die Ausmerksamkeit auf die in so vieler Hinsicht räthselhafte kieselsaure lenken. Es scheint daher zweckmäßig zu seyn, die verschiedenen Zustände derselben näher zu betrachten, besonders auch weil sich aus solchen Betrachtungen Schlüsse von einem sehr allgemeinen Interesse folgern lassen.

Wir verdanken besonders Gr. Schaffgotsch eine Reibe von Dichtigkeitsbestimmungen der Kieselsäure!). Aus diesen so wie aus anderen Beobachtungen ergeben sich folzende Resultate:

Es giebt zwei bestimmt verschiedene Zustände der Kieselsäure. In dem einen hat sie das spec. Gewicht 2,6; in
dem andern das von 2,2 bis 2,3.

Die Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,6 findet sich unr krystallisiet, so wie mehr oder weniger krystallmisch dicht; wahrend die Kieselsäure von dem spec. Gewichte 2,2 nur im amorphen Zustand erscheint.

Krystallisirte Kieselsäure bildet den Bergkrystall, den Quarz, den Amethyst, den Sandstein, so wie auch den Sand,

<sup>1)</sup> Pong Ann. Bd 68, S. 147

der gewöhnlich durch mechanische Zertrümmerung des Quarzes oder bisweilen auch durch Abscheidung im deutlich krystallmischen Zustand entstanden ist. Im dichten (krystallinischen) Zustand finden wir die Kieselsäure im Chalcedon, im Chrysopras, im Hornstein, im Feuerstein, in manchem aber nicht jedem versteinertem Holze und in ähnlichen Kieschnassen, welche theils durch die Art ihrer Entstehung, theils durch sehr geringe unwesentliche Beimengungen von einander in etwas sich unterscheiden. Beide Arten der Kieselsäure, die krystallisirte, und die im dichten Zustande haben dasselbe spec. Gewicht; nur ist das der letzteren um ein sehr weniges geringer, geht aber nicht unter 2,6. Auch enthält diese oft einen geringen Gehalt von Wasser und von anderen flüchtigen Bestandtheilen, welche zum Theil von der organischen Substanz herrühren, deren Raum die verdrängende Kieselsäure eingenommen hat. Aber diese fremden Bestandtheile machen nur ungefähr ein Procent aus, gewöhnlich weniger.

Dass die dichte (krystallinische) Kieselsäure sich von der deutlich krystallisirten wesentlich nicht unterscheidet, ergiebt sich daraus, dass beide in den meisten chemischen Eigenschaften übereinstimmen, sie haben serner ein gleiches spec. Gewicht, so wie gleiche Härte und polansiren beide das Licht, wodurch sie sich von der amorphen Kieselsäure unterscheiden. Die krystallisirte Kieselsäure des Bergkrystalls verhält sich zu der dichten (krystallinischen) des Feuersteins wie deutlich krystallisirter Kalkspath zu einem dichten Kalkstein, wie z. B. zu dem lithographischen Steine von Soolenhosen.

Wenn der krystallisirte Quarz in einigen Eigenschaften von der dichten (krystallinischen) Kieselsäure abweicht, so rührt diess davon her, dass diese aus einem Aggregat von kleinen Krystallen besteht. Etwas Achuliches sindet auch bei anderen Substanzen statt. So löst sich in ganzen Stücken bekanntlich der Kandiszucker langsamer in Wasser auf, als der Hutzucker. Wie ersterer wird auch der Quarz in ganzen Stücken schwerer von Auslösungsmitteln angegriffen

als die dichte Kieselsäure. Ueberzicht man die Flächen eines Bergkrystalls mit einer Wachsdecke, in welcher man Schriftzuge gemacht, und setzt das Ganze den Dämpfen der Fluorwasserstoffsäure aus, so kann man nicht auf gleiche Weise eine Actzung hervorbringen, wie auf Glas. Eine Patte von Chalcedon aber wird auf diese Weise in derschen Zeit stark geäzt. Wählt man eine Platte, welche aus abwechselnden Lagen von Chalcedon, und deutlich krystallisirtem Quarz besteht, so wird letzterer nicht angegriffen, wahrend die Schriftzüge auf ersterem mit der größten Deutlichkeit zu erkennen sind.

Wird aber der krystallisirte Quarz fein gepulvert und geschlämmt, so zeigt er sich wenig verschieden von einem mit gleiche Weise zuberenteten Feuerstein. Beide widerstehen auf gleiche Weise der Einwirkung einer kochenden Lösung von Kalihydrat und von köhlensaurem Alkali. Durch Lüges Kochen sind beide nicht unaufloslich in beiden Reasenten, aber die Meugen, die davon aufgelöst werden, sind sehr gering, während die amorphe Kieselsäure in der größsen Menge durch Kochen in derselben Zeit von beiden Auflösungsmitteln aufgenommen wird.

Beschaffenheit, wie sie z. B. im Feuerstein vorkommt, nur auf nassem Wege entstanden seyn kann, kann wohl von Nemand bezweifelt werden. In dem verstemerten Holze, welchem oft ganze Drusen von krystallisirtem Quarze vorkommen, erkennen wir noch die ganze Structur des Holzes im unverletzten Zustande. Bei diesem glückt es waar bisweilen in dünnen Schliffen sehr deutlich gebildete (hierdurchschnitte von dem regulären sechsseitigen Prisma des krystallisirten Quarzes mikroskopisch als Ausfüllung der Zellen wahrzunehmen. In dem Feuerstein hat Ehrenberg noch deutliche Infusorien gefunden, und eben so bildet bekanntlich Feuerstein die Ausfüllungsmasse von Verteinerungen der verschiedensten Animahen.

Dass aber auch die deutlich krystallisirte Kieselsäure on der Dichtigkeit 2,6, wie sie im Bergkrystall und im

cheint, wahrscheinlich nur auf nassem Wege mit Hülfe des Wassers entstanden seyn einer Reihe von Thatsachen geschlossen wet gelungen, die Kieselsäure im krystallisirten on der Form des Bergkrystalls künstlich darz nur auf nassem Wege. Indem Sénaru re im Zustande des Ausscheidens in Wasser ohlensäure angeschwängert, oder besser noch er Chlorwasserstoffsäure versetzt war, und isung in verschlossenen Gefäßen langsam h 300° erhitzte, erhielt er kleine Krystalle mit ften des Quarzes '). Wenn aber Verändert Lösung bei erhöbter Temperatur entstehen, s ieselben gewöhnlich auch bei niedrigerer Te in einer bei weitem längeren Zeit. r schon hatte Daubrée Kieselsäure im kry

Zustand, aber nicht im deutlich krystallisirter alten, indem er Chlorkieselgas und auch Fluc krystallinisch-dichte Kieselsäure durch Schmelzung zu erhalten, obgleich mannichfaltige Versuche darüber angestellt worden sind.

Der Hauptgrund gegen die Annahme, dass der Quarz vor seiner Erstarrung im feurig geschmolzenen Zustande gewesen, ist der Umstand, dass, wenn man durch eine hohe Temperatur den Quarz zum Schmelzen gebracht hat, der geschmolzene Quarz eine ganz andere Modification der Kieselsaure bildet, nämlich die von der Dichtigkeit 2,2.

Marcet und anderen gelungen, Kieselsäure zu einer klaren Perle zu schmelzen; in neuerer Zeit aber haben Gaudin und Ch. St. Claire-Déville es dahin gebracht, bedeutende Mengen von Quarzkrystallen. also Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,6, zu großen Tropfen zu schmelzen und zu Fäden auszuziehen!). Später ist es Déville gelungen, selbst Mengen von Kieselsäure von 30 Grm. zum Schmelzen zu bringen?). Diese Kieselsäure ist aber nach dem Schmelzen vollkommen amorph, vollkommen durchsichtig wie Glas und hat das spec. Gewicht 2,2. Von einer solchen geringen Dichtigkeit findet man keine krystallinische Kieselsäure in der Natur, namentlich nicht im Granit.

Man könnte vielleicht annehmen, dass die geschmolzene Kieselsäure durch sehr allmähliches Erkalten in den krystallisirten Zustand, wie sie sich im Granite sindet, übergegangen sey, oder auch durch eine langedauernde erhöhte Temperatur, bei welcher sie aber nicht zum Schmelzen kommen konnte, wie das Glas, dem die Kieselsäure in so fern abnlich ist, als es auch beim Schmelzen eine teigige Masse bildet. Es ist diess aber unwahrscheinlich. Wenn auch der Granit bei seinem Erstarren aus dem geschmolzenen Zustande durch eine äußert allmähliche Abkühlung erkaltet seyn sollte, so konnte diess doch bei den ungeheuren Massen der Gebirgsart nicht so vollkommen gleichsörmig geschehen, dass nicht an einigen Stellen sie etwas rascher

<sup>1)</sup> Comptes rendus Bd. 40, S. 769.

<sup>2)</sup> Ann de chim et de phys. 3. Reihe, BJ 46, S. 202

gen müssen. Aber nirgends, auch nicht da, wo ellere Abkühlung hätte stattfinden können, findet es Wissens im Granite eine Kieselsäure von der t 2,2.

nun aber die Veränderungen betrifft, welche die e erleidet, wenn sie einer hohen Temperatur lange wird, bei welcher sie zwar noch nicht schmilzt, er der, bei welcher die Schmelzung eintritt, sehr so habe ich darüber eine Reihe von Versuchen

rde die Kieselsäure von verschiedenen Modificahöchsten Temperatur des Gutofens der hiesigen 
preellaumanufactur ausgesetzt 1). Die Temperatur, 
eifsesten Stellen desselben ist nach den Versuchen 
Elsner, ungefähr 2000° C. und diese bohe Hitze 
gefähr 18 Stunden auf die Substanzen, worauf 
illmählich abkühlten.

orschadenen Arten der Krosslehme wurden in

berührten, hatten eich Einschnitte gebildet; der Krystall war aber mit dem Metall nicht zusammengesintert.

Wurden aber Krystalle von derselben Druse, und von denselben spec. Gewicht, bei denen die Zuspitzungen und de daran gränzenden Theile des Prismas zwar vollkommen darchsichtig, die unteren Theile desselben aber voller kleiner Sprünge und daher weniger durchsichtig waren, derselben Hitze des Ofens ausgesetzt, so blieben die durchsichtigen Theile des Bergkrystalls vollkommen unverändert, die weniger durchsichtigen Theile derselben aber waren noch undurchsichtiger geworden, und ließen sich mit den Fingern zu einem groben Pulver zerdrücken. Dasselbe bestand noch großtentheils aus durchsichtigen groben Stücken und körnern von unverändertem Bergkrystall, andere Stücke bingegen waren opalartig geworden, und liefsen sich leicht zu Pulver reiben. Das grobe Pulver hatte ein spec. Gewicht von 2,613. Ein kleiner Theil der Kieselsäure des Krystalls war also in eine Modification von geringerer Dichtigkeit übergegangen.

Ein völlig unverletzter Bergkrystall widersteht also einer lange anhaltenden Temperatur besser als ein anderer, dessen Prisma an einigen Stellen durch Zerklüftungen verletzt war. Es heis sich vermuthen, daß der Bergkrystall von sehr starker Zertheilung einer starken Erhitzung noch weniger Widerstand leisten würde.

Es wurde deshalb ein vollkommen klarer, unverletzter Bergkrystall aufs feinste auf einer Agatplatte präparirt, und das Pulver in einem Platintiegel der hohen Temperatur des Porcellanofens ausgesetzt. Es sinterte dadurch zu einem kuchen zusammen, der sich aber leicht zerdrücken liefs. Die Dichtigkeit des Pulvers war nun 2,394. Dasselbe Pulver wurde zum zweiten Male der Hitze des Porcellanofens ausgesetzt. Es war weniger zusammengesintert, als wie durch die erste Behandlung. Das spec. Gew. des Pulvers war bis 2,329 verringert.

Quarz, von weißem Flins bei Schreibershau in Schlesien, melcher für die dortige Josephinen Glashütte calcinist und

bracht, er war aber vollständig weiß sich mit der größten Leichtigkeit im I Pulver zerreiben. Das spec. Gewich war 2,218 geworden; als feines Pulv Dichtigkeit 2,237.

Das Resultat dieser Versuche ersch Man ersieht daraus, dass ein und dies auf dieselbe Materie in derselben Zeit je nachdem diese Materie aus einem letzten Krystalle, oder aus Pulver, od von kleinen Krystallen besteht, wie d der Fall ist. Aber auch der Umstandas durch eine hohe Temperatur, w das Schmelzen der Kieselsäure bewirkstallinische Kieselsäure ohne auch Schmelzung zu zeigen, in die amorp gehen kann.

Die zweite Modification der Kiese tigkeit 2,2 erhält man, außer durch durch das starke Erhitzen der krys auf mehrerlei Weise. Sie entsteht. so wird anfangs keine Ausscheidung der Kieselsäure bewirkt; gewöhnlich aber erstarrt durch langes Steben das Ganze zu einer zitternden durchsichtigen Gallerte. Verdünnt man diese mit Wasser, so bleibt fast alle Kieselsäure in Gestalt von Flocken ungelöst. Die Lösung des Silicats muß mit sehr vielem Wasser verdünnt worden seyn, wenn nach Lebersattigung mit einer Säure diese Erschemung nicht einintt, aber auch in diesem Falle bemerkt man nach sehr langem Stehen, freiheh oft erst nach Wochen und Monaten Andeutungen von einer gallertartigen Ausscheidung der Kieselsaure. Diese gallertartige Ausscheidung der Kieselsäure erfolgt um so weniger und um so langsamer je mehr Salze m der Lösung sind; also auch je mehr Alkalı beim Schmelzen angewandt worden war. Concentrirt man eine sauer gemachte klare Lösung durch Abdampfen, so erstarrt sie bei einer gewissen Concentration nach dem Erkalten zu einer durchsichtigen Gallerte und setzt man das Abdampfen bis zur völligen Trocknifs fort, so hat bekanntlich die ausgeschiedene Kieselsäure ihren gallertartigen Zustand verloren, and nimmt denselben auch nicht durch irgend eine Behandlung mit Wasser oder mit Säuren wieder an. Sie ist pulverförmig geworden und hat das spec. Gewicht 2,2, das unter gewissen Umständen bisweilen bis zu 2,3 steigen kann.

Die in der Natur vorkommenden Silicate verhalten sich bekanntlich gegen Reagentien, namentlich gegen stärkere Sauren, verschieden. Sie werden entweder durch Sauren zersetzt, oder sie widerstehen der Einwirkung selbst oft der stärksten Sauren.

Aber auch die durh Säuren zersetzbaren Silicate ver halten sich gegen dieselben verschieden.

Einige aber nur sehr wenige kieselsaure Verbindungen tosen sich im gepulverten Zustande wie viele der künstlich dargestellten alkalischen Silicate vollkommen zu einer klaren Hüssigkeit in Sauren auf. Es muß dazu aber die Säure verdünnt angewandt werden, denn namentlich mit concentiater Chlorwasserstoffsäure gelatiniren diese Silicate. Alle Säuren äußern auf diese Mineralien dieselbe auflösende

and the second of the second o

the at the Wise ausgeschiedene

Session de Source de la Verbendungen generale de la Verbeinen Zeit de Verbeinen Zeit de Verbeinen Zeit des Sources de La Verbeinen Zeit de Verbeine Zeit

Gallerte verwandelt werden. Von dieser Art ist namentlich der Mesotyp.

Wenn man Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,6, oder anch andere Kieselsäure oder irgend ein Silicat, es mag schwer oder leicht durch Sauren zu zerlegen seyn, mit koh lensaurem Alkalı geschinelzt hat, so hat sich ein wasserfreies Silicat von dieser Art gebildet; nur enthält dasselbe noch beigemengtes kohlensaures Alkali.

Die kieselsauren Verbindungen mit Krystallwasser, wel che durch Säuren leicht zersetzt werden, verlieren diese Eigenschaft, wenn sie geglüht worden sind. Damour hat gezeigt, dass bei diesen der Wassergehalt bei Temperaturen zwischen 40" und dem dunklen Rothglühen sortgeht, dass sie aber dann noch das Wasser aus der wasserhaltigen Lust wieder ausnehmen können. Werden sie aber stärker geglüht, so werden sie im gepulverten Zustande durch Säuren gar nicht oder unvollständig zerlegt, oder es scheidet sich bei läugerer Behandlung mit starken Säuren die Kieselsaure als Pulver und nicht als schleimige Gallerte aus.

Auch mehrere von den Silicaten, welche wasserfrei sind, und ber deren Zersetzung durch Säuren die Kieselsäure sich gallertartig ausscheidet, werden nach dem Glüben durch Sauren nicht oder schwer zersetzt; die Kieselsäure scheidet sich auch dann aber als Pulver und nicht als Gallerte aus. Dies ist namentlich bei dem Gadolimte der Fall.

Einige in der Natur vorkommende kieselsaure Verbinbindungen werden im fein gepulverten Zustande durch Sauren so zersetzt, dass sie keine Gallerte bilden, sondern dass sich die Kieselsaure wie bei den so eben erwähnten geglühten wasserhaltigen Zeohthen als Pulver abscheidet, Im Ganzen werden diese Mineralien schwer und ost nur sehr unvollkommen zerlegt und erfordern eine längere Digestion mit der concentriten Säure. Zu diesen Mineralien gehören auch wie schon oben bemerkt wurde einige Zeohthe mit Krystallwasser wie der Stilbit, der Epistilbit und der Desmin.

Die Kieselsaure, welche auf diese Weise ausgeschieden

Jaior Jaior Jett. Comoge Zu Jaros abgeschi Jaros abgeschi Jaros abgeschi Jaros Bäuren Jaros von denen, di Jaros Von Vene von denen, di Jaros Maneralien gerech Jaros Verten Zustande du Jaros Jaros Jaros Petten Säuren oft Jaros Jaros and der Emwirkung d

felsäure bei erhöhter Temperatur widersteht wohl kaum irgend ein Silicat bei feiner Zertheilung. Aber immer scheidet sich bei schweren durch Säuren zersetzbaren Silicaten die Kieselsäure als feines Pulver, und nicht im gallertartigen Zustande ab. Eine etwas strengere Gränze läfst sich bingegen unter den Silicaten hinsichtlich der Art und Weise zehen, wie die Kieselsäure aus denselben durch Säuren, ob im schleimig gallertartigen Zustand, ob als Pulver abgeschieden wird.

Aus der verschiedenen Art wie die Kieselsäure aus den Sücaten durch Säuren sich abscheidet, hat man geschlossen, daß sie in zwei verschiedenen isomerischen Zuständen in denselben enthalten sey. Dieser Meinung ist Bischof'). Unterstützt wird sie durch die oben erwähnte Thatsache, daß ungeglühte Zeolithe die Kieselsäure im gallertartigen Zustande, geglühte als Pulver abscheiden.

Zur nähern Prüfung dieser Ansicht wurde die Kieselsäure, welche aus den Silicaten im pulverigen, und im schleimig gallertartigen Zustande ausgeschieden worden, genauer untersucht.

Zustande der Sulbit gewählt, der im fein zertheilten Zustande mit sehr concentrirter Chlorwasserstoffsäure 8 Tage hindurch theils hei erhöhter Temperatur, die oft bis zum Kochen stieg, theils bei gewöhnlicher digerirt wurde. Die ausgeschiedene und vollkommen ausgewaschene Kieselsäure wurde bei 150 C. getrocknet. Die Dichtigkeit derselben war 2.145. Die so getrocknete Kieselsäure enthielt indessen noch Wasser, und zwar 4,85 Proc., welches durch gelindes Glüben daraus ausgetrieben wurde. Die gelind geglühte Kieselsäure zeigte das spec. Gewicht 2,1897: nachdem sie eine halbe Stunde dem Weifsglüben nahe erhitzt worden war, hatte sie die Dichtigkeit 2,206 erreicht.

Zur Darstellung der schleimig-gallertartigen Kieselsäure dieute Apophyllit, der im fein zertheilten Zustande ebenfalls durch sehr concentrirte Chlorwasserstoffsäure zerselt.

<sup>1)</sup> Dresen Lehrbuch der chem und phys. Geologie, Bd. 2, 8 1221.

tigkeit und von denselben Eigenscha

Wird die Kieselsäure von der Di Weißglühen ausgesetzt, so kann ihr zu 2,3 vermehren. Kieselsäure, aus die nach langem Rothglühen eine zeigte, erhielt nach dem Glühen im P Gewicht 2,311. In ihrem äußern A nicht verändert und hatte keine an oder Zusammensinterung erlitten.

In sehr vielen Fällen enthält die Silicaten abgeschiedene Kieselsäure nichtle, wenn auch oft nur in geringer sie mit einer nicht zu verdünnten saurem Kali oder Natron, so lößt langes Kochen, und auch bei einem von kohlensaurem Alkali nicht ganz ungelöst Zurückbleibende besteht dann selsäure, die nur mit geringen Mengen einigen Procenten von Thonerde, Kaßasen verbunden ist, durch deren Gegselsäure die Eigenschaft

gabe seines Lehrbuchs den Unterschied der verschiedenen Dichtigkeiten der Kieselsaure nicht kannte, nahm zwei isomerische Modificationen derselben an; eine un Wasser und in verdünnten Sauren lösliche ("Kieselsaure) und eine dariu untosliche (\*Kieselsäure). Erstere kann in letztere übergeben. Je verdünnter die Säuren sind, um so langsamer geschieht die Verwandlung der einen Modification in die andere. Wenn man die Lösung des kieselsauren Kalis durch eine Saure zersetzt, so scheidet sich der größte Theil der Kieselsaure gallertartig aus; verdünnt man die Lösung vorher aber mit vielem Wasser, so bleibt sie nach der Uebersättigung vermittelst einer starken Saure vollkommen klar: nach sehr langer Zeit, wenn die Verdünnung nicht zu weit getrieben worden, verwandelt, wie diess schon oben bemerkt wurde, sie sich in eine zitternde Gallerte, und das um so lang samer, oft erst nach Wochen und Monaten, je mehr Wasser zum kieselsauren Kali hinzugefügt worden war.

Schon blosses Wasser kann bisweilen die Ausscheidung der löslichen Kieselsäure un gallertartigen Zustand bedingen. Berzelius bat gezeigt, und Fremy hat es später bestätigt, daß Schwefelkiesel sich unter Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas in Wasser vollständig auflöst; nach kürzerer oder längerer Zeit, je nach der Menge des angewandten Wassers scheidet sich aber die aufgelöste Kieselsäure gal-

leriartig aus.

Die Kieselsäure, besonders wenn sie sich im gallertarpgen Zustand abgeschieden hat, ist im Wasser vor dem Glühen in einem geringen Maafse löslich.

Wenn die Kieselsaure sich ausgeschieden hat, ob im schleimig gallertartigen oder im pulverförmigen Zustand, so ist sie, wie wir gesehen haben, von derselben Beschaffenheit. Die Kieselsäure in ihrer Lösung im Wasser kann aber nicht als eine besondere Modification angesehen werden: wir wissen nicht, ob sie in ihrer Lösung als amorphe oder als krystallisirte Kieselsäure enthalten ist. Es bängt on der mehr oder weniger innigen Verbindung der Kieselaure mit den Basen in den verschiedenen Silicaten ab,

Die amorphe Kieselsäure wird ferner des Fluorkieselgases vermittelst Wassers Kieselsäure, nachdem sie sich gallertartig löslicher im Wasser als irgend eine, w Weise dargestellt worden ist. Sie ist na von solcher feinen Zertheilung, und bile Pulver, dass, nachdem es gut getrockne einem Glase beim Schütteln desselben wi Wellen schlagen kann. Wegen der aufsc minösen Beschaffenheit desselben ist es absolute Gewicht von einer gewissen Men zu bestimmen; noch bei weitem schwieri Bestimmung des specifischen Gewichts. Gra hat dasselbe aber zu 2,2 bestimmt. Sie pc nicht, ist daher amorph, wie andere Kie sich gallertartig ausgeschieden bat. Weg Zertheilung besitzt sie die chemischen E amorphen Kieselsäure im höchsten Grade. Kieselsäure lange und anhaltend einem Wi setzt, so erhält sie, wie auch schon Gr. gefunden hat, die Dichtigkeit 2,301. Na Fener des Dansellant

de Natur die krystallisirte Kieselsäure von dem specifischen Gewichte 2,6 durch einen unorganischen Process gebildet wird, und gebildet worden ist, so verwandelt sich noch fortwährend dieselbe in amorphe Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 durch organische Processe.

Die beiden Modificationen der Kieselsäure von den Dichtigkeiten 2,6 und 2,2 unterscheiden sich wesentlich von einander in ihren chemischen Eigenschaften, wie diess schon wit längerer Zeit bemerkt worden ist, während sie in manchen physikalischen Eigenschaften übereinstimmen. So betatzt das Glas, das durch Schmelzung des Bergkrystalls dargestellt worden ist, wie auch mancher in der Natur vorkommende Opal eine ähnliche Härte wie der krystallisirte

Bergkrystall.

Der sein pulverisirte Bergkrystall und der Feuerstein ind nicht gauz unauslöslich durchs Kochen in einer verdünnten Lösung von Kalihydrat, aber die Menge des Gelösten ist sehr gering gegen die, welche von derselben Menge von Kalilösung an Kieselsäure von der Dichtigkeit 22 ausgenommen wird. Während 1 Theil Kieselsäure, aus dem Fluorkieselgase durch Wasser erhalten, sich leicht und vollständig durchs Kochen in einer Kalilösung löste, die 2 Theile sestes Kalibydrat enthielt, wird von einer gleichen Lösung aus einem Theile sein pulverisirten Quarz nur 0,009 Theile und aus einem Theile pulverisirten Feuerstein nur 0,038 Theile Kieselsäure durchs Kochen gelöst.

Daher eignet sich nur die Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 zur Darstellung eines kieselsauren Alkalis auf nastem Wege, und besonders ist es die Kieselsäure der Infusorienpanzer der Lüneburger Haide, welche man in grofeer Menge und in reinem Zustand erhält, wenn man sie
mit Chlorwasserstoffsäure längere Zeit behandelt, und darauf mit Wasser auswäscht, durch welche man durch Kochen mit Lösungen von Kali- und Natronhydrat mit grofeer Leichtigkeit ein kieselsaures Alkali erhält, wie diese

einer concentrirten Lösung des kohlens von der Kieselsäure aus dem Fluorkiesel Kochen aufgelöst als von sehr fein § und Feuerstein, welche beide eine gle keit gegen die Lösung des kohlensaure

Während eine concentrirte rauchensäure sich äußerst stark erwärmt un Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 in wird die feinpulverisirte Kieselsäure von Gewichte 2,6 langsam und ruhig von Eine geringe Erwärmung ist mehr zu Feuerstein, als wenn Quarz aufgelöst wo Quarz löst sich, wenn auch nur lang rauchender Fluorwasserstoffsäure auf.

Die Silicate verhalten sich gegen d säure ähnlich wie gegen Chlorwasserst meinen indessen zersetzt jene Säure die I dungen mit mehr Energie als Chlorwasse Silicate, welche durch Chlorwasserstoffs werden, und aus welchen die Kieselsäus sie ausgeschieden wird, werden durch d ctwas ungelöst bleibt, so besteht diess aus nicht ausgeschlossenem aber sehr verändertem Mineral. Nur diejenigen Silicate, welche selbst durchs Schmelzen mit kohlensaurem Alkali oft nicht ganz vollständig zersetzt werden, werden auch nur schwierig und etwas unvollständig durch Fluorwasserstoffsäure zerlegt, wie z. B. der Zirkon.

Die beiden Modificationen der Kieselsäure verhalten sich wie gegen Fluorwasserstoffsäure auch verschieden gegen Fluorammonium '). Mengt man die Säure von der Dichtigkeit 2,2 mit der zwei- oder dreifachen Menge des Salzes, und erhitzt das Gemenge in einem Platintiegel, so wird dieselbe vollständig ohne Rückstand verflüchtigt. Mengt man langegen fein gepulverten Quarz mit Fluorammonium, so wird derselbe weit schwieriger verflüchtigt. Man muß das Mengen mit neuen Quantitäten von Fluorammonium und

1) Dieses Sale, welches bei der Zersetzung der Silicate eine große Anwendung finden wird, lälst sich leicht rein aus mancher käuflichen unreinen Fluorwasserstoffsäure darstellen Dieselbe enthält gewöhnlich viel Fluorkiesel, etwas Eisen, Blei und auch Fluorealeium. Man übersättigt sie mit Ammoniak, zu welchem man etwas kohlensaures Ammoniak und Schweselammonium hinzusügt, lässt das Ganze in einem Glasgefalse neh absetzen und dampft die filtrirte Flüssigkeit in einer Platinschale im VVasserbade his zur Trocknifs ab. Sie wird bald sauer und man mule von Zeit au Zeit etwas sestes kohlensaures Ammoniak in die Flüssigkeit bringen Wenn die Lösung fest zu werden beginnt, muß man mit einem Platinspatel umrühren, und in der fest gewordenen Masse sorgfaltig durch einen Platin oder Silberspatel oder Löffel alle Alumpehen zerdiürken, worauf man das Sale sorgfällig austrocknet. Es ist senmer, wenn man auch viel Ammoniak beim Abdampfen hinzugefogt hat, ein saures Salz, und hesteht aus Pluorammonium und Fluorwesserstoff. Man darf es nur in Platin - oder Silbergefälsen oder in Schachteln von Guttapercha, aber nicht in Schachteln von gewöhnlicher Pappe, in denen es feucht wird, und auch nicht selbst kurze Zeit in Glas- oder Porcellangefalsen aufbewahren. Mit der erwähnten Vorsicht bereitet sieht es bei gewöhnlicher Temperatur keine Feuchtigkeit aus der Luft an (wie diels in einigen Lehrbüchern angegeben wird). Enthalt es aber Klüropehen, die beint Trocknen nicht zerdrückt worden aind, so wird es an der Loft leicht feucht.

hat sie auch die chemischen Eigensch sich die Säure von der Dichtigkeit 2,6 a Ich fand, dass die geschmolzene Kieselsäim fein gepulverten Zustande in Lösur und von kohlensaurem Natron durchs lich ist, wie die Kieselsäure aus dem concentrirter Fluorwasserstoffsäure löst unter starker Erwärmung schnell und von Kieselsäure des Bergkrystalls hat serne

durch Fluorwasserstoffsäure zersetzen. Selbst nur schwierig und unvollständig sowohl durch auch durchs Schmelzen mit kohlensaurem Alkaden durch die Behandlung mit Fluorammon Man mengt das seingepulverte Silicat mit der Salzes in einer Platinschale, setzt etwas VVasstau einem Brei anzurühren, erwärmt das Ganze die Temperatur bis zum Rothglühen und erhitt Dämpse mehr entwickeln. Gewöhnlich ist da Behandlung vollständig zersetzt. Der Rückstand behandelt und die überschüssige Schweselsäure die schweselsauren Salze mit Hülse von Chlorw ständig in VVasser auf, und bleibt ein gering dieser durch eine erneute Behandlung mit kilm

die Eigenschaft das Licht zu polarisiren, vollständig verloren.

Die Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 kommt in der Natur als Opal vor. Es findet ein wichtiger Unterschied zwischen der in der Natur vorkommenden Kieselsäure vom anorphen und vom dichten Zustande, in welchem sie beim ersten Anblick auch amorph erscheint, statt, der nicht auf dem Wassergebalte beruht, welcher in der amorphen Mo-

dification gewöhnlich angetroffen wird.

Gr. Schaffgotsch hat gefunden, dass die Opale nach starkem Glüben eine Dichtigkeit zeigen, die sich der von 2,2 nähert. Er hat namentlich den Hyalith von Waltsch in Böhmen untersucht, der von ausgezeichneter Reinbeit ist. Er enthält nach ihm 3,0 Proc. Wasser gegen 95,5 Proc. Kieselsäure, 0,8 Proc. Eisenoxyd und 0,2 Proc. Kalkerde. Sein spec. Gewicht fand er 2,16 und 2,15. Diess ist aber fast dasselbe spec. Gewicht wie das der amorphen Kieselsäure, die bei 150° getrocknet worden ist, und welche, wie oben erwähnt, die Dichtigkeit 2,145 zeigt, und 4,85 Proc. Wasser enthält.

Wird dieser Hyalith der stärksten Hitze des Porcellanofens ausgesetzt, so vermehrt er sein Volumen aufserordentlich, und bildet eine poröse schwammige Masse mit glasartigen Stellen. Das Pulver zeigte ein spec. Gewicht von
2,148. Diese Dichtigkeit ist indessen nicht die richtige; sie
ist wegen der Porosität des Pulvers zu gering. Wurde
dasselbe aufs feinste auf der Agatplatte präparirt und geschlämmt, so hatte das Pulver das spec. Gewicht 2,20.

Viele Opale kommen im Basalt, und in andern vulkanischen Formationen vor, in welchem sie wohl weniger durch Schmelzung als durch Zersetzung desselben entstanden sind. Der Basalt zeigt beim Erhitzen ein ähnliches Verhalten wie der Opal. Er euthält verschiedene Mengen von Wasser, die durch eine Temperatur von 100° und darüber nicht aus ihm verjagt werden können. Aber dieses Wasser im Basalt gehört größtentheils unstreitig den zeolitbartigen Ver-

in ihnen die Kieselsäure mit dem Verbindungen der Kieselsäure mit Verbinden im diefs oft behauptet worden ist. Die nassem Wege vielleicht fast die schwischen Sauren; sie verbindet sich daher mit einer so schwachen Base wie das Verbinder sich gene fast ebenso starke Säure, wiest, auftreten kann!).

Schr viele opalartige Massen sind 1
Formationen entstanden und haben eine Man findet den Opal oft als Ausführ steinerungen wie die dichte Kieselsäure wichte 2,6. E. E. Schmied und Schwichte 2,6. E. E. Schmied und Schwichte 2,6 übergegangen sind, theils aus opal bestehen. Aus der Beschreibung von hervorzugehen, dass letztere mehr in

drückten und gebogenen Zustand sich befinden, was bei ersteren nicht bemerkt wird.

Diese Opale mögen vielleicht aus einer erbärteten Gallerte von Kieselsäure entstanden seyn. Die aufgelöste Kieselsäure hatte sich durch Säuren oder durch andere Einflüsse gallertartig von der Dichtigkeit 2,2 ausgeschieden '). Die Kieselsäure bingegen von größerer Dichtigkeit, welche den Feuerstein, den Chalcedon und den krystallisirten Quarz bildet, mag aus einer vollstandigen Lösung der Kieselsäure entstanden seyn. Wenn dieselbe sich langsam concentrirte, wonte daraus krystallisirter Quarz entstehen.

Daher kann auch die krystallinische Kieselsäure gemengt mit der amorphen vorkommen. So kommt zu Kofemütz in Gängen von Serpentin neben dem Chrysopras, der aus trystallinischer Kieselsaure von der Dichtigkeit 2,6 besteht, auch Opal vor. Kleine Mengen von der opalartigen Kieselsäure scheinen häufig mit der dichten krystallinischen vorzukommen, und mögen zum Theil die Ursache der kleinen Verschiedenheiten seyn, die wir in dem chemischen und physicalischen Verhalten der dichten krystallinischen und der krystallisirten Kieselsäure finden, welcher Ansicht auch schon Fuchs war. In dem Feuerstein hat Ehrenberg Infusorienpanzer gefunden, die wie schon oben augeführt worden, aus einer Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 bestehen.

Die Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,2 nimmt Wasser auf, sowohl wenn sie damit übergossen wird, als auch wenn dasselbe ihr als Feuchtigkeit aus der Luft dargeboten wird. Es ist bekannt, daße es schwierig ist, bei quantitativen Analysen die Kieselsäure nach schwachem Rothglühen mit großer Sicherheit zu wägen, weil sie schnell Wasser aus der Luft auzieht. Dieses aufgenommene Wasser wird dann

<sup>1)</sup> Klaproth giebt bei der Untersuchung des sächsischen Hydrophans von Selnz bei Hubertsburg an (Beiträge Bd. 2, S. 155), dass derselbe in der Grube noch weich ist, und in diesem Zustand Eindrücke von andern körpern annimmt. Auch Glocker sührt Fälle ähnlicher Art an, (Bischos's Lebrbuch Bd. 2, S. 1229).

Wurde Kieselsäure, aus dem Apop wasserstoffsäure abgeschieden, nach den der Luft ausgesetzt, darauf zwei Tage Wasser gekocht, dann getrocknet und hitzt, so hatte sie bei, dieser Tempera Wasser zurückgehalten, das sie erst dur

Kieselsäure aus dem Stilbite durch Clabgeschieden, nach dem Glühen einer febei gewöhnlicher Temperatur 4 Wochesetzt, hatte, ohne mit Wasser übergos worden zu seyn, nur 1,05 Proc. Wasse festgehalten wurde, aufgenommen.

Geglühte Kieselsäure, (aus dem Apopten Atmosphäre längere Zeit ausgesetzt, Wasser gekocht, und dann unter Wassdas spec. Gew. 2,155, hatte aber nur bei 150°C. zurückbehalten.

Wir sehen also, daß die amorphe Ki Glühen Wasser aufnehmen, und dasselbe Temperatur als Hydrat behalten kann

1.) Ween man das spec. Gewicht von pulverille

der Bildung der Opale, oder der Hydrate der Kieselsäure in der Natur aus der amorphen Kieselsäure bietet daher Leine Schwierigkeiten dar.

Die Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,6 nimmt weder im krystallisirten noch im dichten krystallinischen Zustand auf eine ähnliche Weise Wasser an, wie diess bei Arten der Kieselsäure von dem spec. Gewichte 2,2 der Fall ist.

Die in der Natur sich findende amorphe Kieselsäure polarisirt gewöhnlich das Licht nicht. Mancher Hyalith indessen polarisirt das Licht, was indessen nicht besonders ausfallend erscheinen muß, da auch mehrere Arten eines schneil abgekühlten Glases die Eigenschaft zeigen, das Licht zu polarisiren.

Ich muß hier noch einer Kieselsäure Erwähnung thun, welche als ein Hüttenproduct sich bisweilen in den Spalten sowohl des Gestells von ausgeblasenen Hohöfen, als auch in denen der Eisensauen sich findet. Schnabel hat eine solche Kieselsäure untersucht ') und in ihr außer Kieselsäure nur 1,24 Proc. Thonerde und 0,46 Proc. Kalkerde mit Spuren von Magnesia und von Eisenoxydul gefunden. Er giebt aber die Dichtigkeit dieser Kieselsäure zu 2,59 an, so daß man nach dieser Angabe das Hohofenproduct für krystallisirte Kieselsäure halten müßte.

Ich habe Gelegenheit gehabt, nur kleine Mengen dieser Kieselsäure zu untersuchen. Aus allen erhielt ich durchs Schmelzen mit Kalihydrat Ammoniak, doch nicht in sehr bedeutender Menge. Dieses Ammoniak war als solches nicht in der Kieselsäure enthalten, oder vielleicht aus der

richtiger aus, je stärker die Kieselsäure vor dem VVägen unter VVasser geglüht worden ist, denn dann wird sie um so weniger schnell VVasser ansichen. — Die abweichenden Bestimmungen des specifischen Gewichts mancher Substauten, wenn dasselbe auch mit Sorgfalt bestimmt worden ist, haben wohl in diesem Umstande ihren Grund. Diese Abweichungen sind in vielen Fällen wohl unbedeutend, da von geglühten Pulvern das Wasser nur höchst langsam aufgenommen wird. Ein Abwägen des Pulvers unter Alkohol oder besser unter Steinöl muß in den Fällen, wo sich Hydrate bilden können, richtigere Resultate geben.

1) Pogg. Ann. Hd. 85, S. 462.

Kiesel entstehen kann, ist namentlich beobachtet worden ').

Wenn aber die Kieselsäure der Hobrennung von Kiesel entstanden ist, so is herigen Ersahrungen nicht wahrscheinlich, nische Kieselsäure sey. Sie polarisirt au und ihr spec. Gewicht wurde 1,842 gest zu dem Versuche freilich nur eine höch von 0,35 Grm., so dass die Bestimmung de auf Genauigkeit Anspruch machen kann. I aus hervor, dass diese Kieselsäure der am der krystallinischen Modification angehört

Die kleine Menge der Kieselsäure miglüht, gab nur eine sehr geringe Menge Sie entsprach nur 0,28 Proc. der angewan

Aus dem Gesagten ergiebt sich, dass selsäure zwei Zustände annehmen müssen, amorphen von der Dichtigkeit 2,2 bis 2,3 stallisirten von der Dichtigkeit 2,6. Letzt oben angesührt worden ist nur auf

eine der wichtigsten Rollen gespielt hat, und in welcher die krystallisiete Kieselsäure als Quarz einen bedeutenden Gewengtheil ausmacht.

Nach Werner ist bekanntlich der Granit neptunischen Ursprungs. Er hat sich nie deutlich darüber ausgesprochen, ob die Bestandtheile desselben vollständig in Wasser aufgelöst gewesen, und durch ein allmähliges Krystallisiren aus der wässerigen Lösung sich ausgeschieden haben.

Nach Werner's Tode indessen haben die Geologen seine Theorie über die Bildung des Granits verlassen und demselben einen plutonischen Ursprung zugeschrieben. Diese Ansicht wurde bald eine allgemeine, und erfuhr lange Zeit hindurch fast keinen Widerspruch, was um so auffallender erscheinen muß, da sie in vieler Hinsicht von chemischer Seite nicht gut gerechtfertigt werden kann. Es waren daher such, während die meisten Geologen der plutonischen Bildung des Granits noch unbedingt huldigen, Chemiker, welche zuerst dagegen auftraten. Die wichtigsten Widersprüche erfuhr diese Ansicht von Fuchs 1), besonders aber von G. Bischoff 2). In neuester Zeit haben auch Delesse und andere sich für die Bildung des Granits auf nassem Wege erklärt 3).

Fuchs stützt seine Einwendungen besonders auf das gemeinschaftliche Vorkommen von leicht- und schwer-flüssigen Mineralien im Granit, welche häufig in- und durcheinauder gewachsen sind, so daß ihre gleichzeitige Entstehung nicht zu verkennen ist. Es sind ferner im Granit, und in den ihm ähnlichen Gebirgsarten nie glasartige Massen gefunden werden, die man als ein Product des Feuers ansehen könnte.

Bischoff erörtert sehr ausführlich im zweiten Bande seines Lehrbuchs die Gründe, durch welche er sich bewogen

<sup>1)</sup> Ueber die Theorie der Erde (1838); in den gesammten Schriften S. 199

<sup>2)</sup> Dessen Lehrbuch der chemischen und physicalischen Geologie.

<sup>3)</sup> Butletin de la societé géologique de France. 2, Reibe, Bd. 15, 5, 768.

einzelnen Gemengtheilen im Granit, nur auf nassem Wege haben bilden k sind im Allgemeinen so überzeugend, schen Standpunkte aus, die meisten anerkennen mufs.

Die krystallisirten Silicate, wie sie können sowohl auf feurigem, als auc bervorgebracht werden.

Man hatte lange vergeblich versuch wohl auf nassem Wege, als auch direinen Feldspathes oder durchs Zusams Bestandtheile krystallinisch darzustellen in neuerer Zeit Daubree geglückt, du Wasser sowohl auf Obsidian, als auch diesem Falle noch Alkali hinzutreten kaboher Temperatur krystallisirten Feld welcher dem fein körnigen Trachyt ihr

Was aber in kürzerer Zeit künstlich schieht in der Natur durch die Länge of domorphosen von Feldspath nach Leitwelche von Sacchi, Haidinger, Brandahars hechtet

lalten, aber nur zufällig. Bei dem Ausblasen eines Kupferrohofens zu Sangershausen erhielt man Krystalle, die in der Form mit denen des Feldspathes übereinstimmten, und sich nach den Analysen von Heyne in der Zusammensetzung nur durch einen etwas größeren Kalkgehalt, und einen etwas geringeren Alkaligehalt von dem im Granite vorkommenden Feldspath unterschieden '). Durchs Schmelzen von reinem Feldspath oder durchs Zusammenschmelzen der Bestandtheile desselben kann man den Feldspath nicht in Krystallen erhalten. Man erhält auch bei sehr langsamer Erkältung stets glasige Massen ohne irgend eine Spur von krystallinischer Structur. Gewiß nur durch eine Vereinigung seltener Umstände ist der Feldspath durch Schmelzen im krystallisirten Zustand erhalten worden.

Was den Glimmer betrifft, so hat derselbe bekanntlich eine mannichfaltige Zusammensetzung. Von den meisten Glimmerarten, namentlich von solchen, welche im Granit vorkommen, hat Bischoff nachgewiesen, dass sie auf nassem Wege entstanden seyn müssen 2). Mehrere Mineralogen haben unzweideutige Bestätigung dieser Ansicht geliefert. Es sprechen besonders die Pseudomorphosen des Glummers nach Skapolith, Feldspath und Andalusit dafür, auf welche Bischoff, mein Bruder und andere aufmerksamgemacht haben 3). Dass aber Glimmer auch auf feurigem Wege entstehen kann, beweist das Vorkommen des Glimmers in den Laven des Vesuvs. Es findet indessen ein, wie es mir scheint, wesentlicher Unterschied zwischen den blinnnerarten statt, die wahrscheinlich auf nassem Wege entstanden sind, und denen, die als Producte der Schmelzung angesehen werden können.

In den meisten Glimmerarten, besonders aber in denen des Granits, ist etwas Wasser und Fluor enthalten. Diess ist sowohl der Fall bei den Glimmerarten, welche nur aus Kalisilicat verbunden mit einem Silicate von Thonerde oder

<sup>1)</sup> Pogg, Ann Bd. 33, S. 336.

<sup>2)</sup> Dessen Lebrbuch Bd 2, S. 1378 and folg.

<sup>3)</sup> Beschoff's Lehrbuch Bd. 2, S. 1400

Die Glimmerarten mit unbedeutender und Wasser, mit deren Untersuchung ic beschäftigt habe, haben diese unwesentl offenbar aus den wässerigen Flüssigke in denen sie sich gebildet baben. Dies fluormetalle, und als solche ist das Fluor in den Glimmerarten. Enthalten sie zug gen von Wasser, so entweicht bei der De dasselbe gemeinschaftlich mit Fluorkies Vorlage bildet sich etwas Kieselfluorwas Abscheidung von Kieselsäure. Bisweilen als Fluormetall in ihnen, und enthalten Wasser, so entweicht diess bei der Dett der Fluorgehalt kann dann erst bei der nerals gefunden werden. Von dieser z. B. der weiße Glimmer von Ochotzk iz halten aber die Glimmerarten nur etwa kein Wasser, so verändern sie sich bei er nicht, und behalten ihren metallischen G etwas Wasser enthaltenden Glimmerartes zugleich Kieselfluorgas bei erhöhter Tem don Glanz verberen mid.

ist, unterscheidet sich wesentlich von dem, welcher im Granite vorkommt. Er enthält weder Wasser noch Fluor und verliert daber beim Glühen weder seinen Glanz, noch wird er matt. Ich habe zwei Glimmerarten, einen gelblichgrüben und einen schwärzlichgrüben, aus den Auswürflingen des Vesuvs durch die Hrn. Bromeis und Chodnew untersuchen lassen '): allein obgleich nach der Gegenwart des Fluors mit Achtsamkeit geforscht wurde, konnte keine Spur davon aufgefunden werden. Diese Glimmerarten gehörten zur Gruppe der sogenannten Magnesiaglimmer.

Es ist ferner ein Glimmer von Mitscherlich untersicht worden, der sich in den Hüttenschlacken des Kupferwerks Garpenberg in Schweden gebildet hatte. Auch in diesem hat die Analyse kein Fluor und kein Wasser er-

geben ').

So sehr diese Betrachtungen für eine Bildung des Granits auf nassem Wege sprechen, so ist es doch vorzüglich das Vorkommen des Quarzes in dieser Gebirgsart, welches für die Entstehung desselben am wichtigsten zu seyn scheint.

Es ist im Vorhergehenden gezeigt worden, dass die krystallisirte Kieselsäure, wie sie im Quarze enthalten ist, nur mit Hülfe des Wassers dargestellt werden kann, und dass die geschmolzene Kieselerde amorph ist, und nicht im Grauie vorkommt.

Der Quarz im Granite scheint nach allen Wahrnehmungen meistentheils später als der Feldspath krystallisirt zu sevn, und gleichsam nur die Räume ausgefüllt zu haben, welche die anderen Gemengtheile des Granits fibrig gelassen. Man bat diess schon oft bemerkt, und schon mehrmals darauf hingewiesen, dass diese Thatsache nicht für die plutonische Bildung des Granits spricht, da von allen Gèmengtheilen desselben der Quarz der am schwer-schmelzharste ist, und sich daher aus der geschmolzenen Masse zuerst durch Krystallisation ausgeschieden haben müsse, was

<sup>11</sup> Poss Ann. B 55, S. 112 and Bd. 61, S. 381.

<sup>2)</sup> Abhandlungen der Akademie der Wissenschaften zu Berlin 1822 und 1823 S. 36,

wendungen, die man aus dem Vorkomme Granite hergeleitet hatte, zu vertheidigen, an, dass nach dem Schmelzen der Quarz agewöhnlichen Erstarrungspunkte unter Ibleiben oder einen gewissen Grad der Wamkeit behalten könne und Fournet seine Theorie der Ueberschnelzung (sur/

Von dieser hat indessen schon Du dass durch sie die Thatsachen nicht gut erh nen, indem der Unterschied in der Schmel Feldspath und Quarz wohl 1000° beträg Unterschied im Schmelzpunkt und Erstas füglich stattfinden kann ').

Durch die Annahme einer Bildung nassem Wege fallen alle Widersprüche der Ansicht von der plutonischen Entste schwer und nur gezwungen zu heben sit stalle schließen bisweilen außer Wassflüchtigen Flüssigkeiten Eisenoxydhydrat, senoxydul und mehrere Substanzen ein, Senarmont richtig bemerkt, gleichsam Benarmont richtig bemerkt, gleichsam

Sollte der Granit im geschmolzenen Zustand gewesen seyn, so ist es schwer zu erklären, wie neben einem sehr basischen Silicate, dem Glimmer, sich habe reine Kieselsäure als Quarz ausscheiden können. Auf nassem Wege indessen konnen beide sehr gut neben und nacheinander entstanden seyn, da auf nassem Wege die Kieselsäure bei gewöhnlicher Temperatur fast gar nicht als Saure wirkt, und den schwächsten Säuren, namentlich der Kohlensäure und dem Wasser an Stärke der Verwandtschaft nachsteht.

Man hat in solchen Fällen durch eine äußerst langsame Erkaltung die Ausscheidung der verschiedenen Gemengtheile des Granits erklärt. Dann ware aus Gründen, die früher angeführt worden, der Quarz, ungeachtet er von den Gemengtheilen am schwersten schmelzbar ist, am längsten flüstig geblieben, hätte also zuletzt gleichsam die Mutterlauge gebildet, welche gewöhnlich größere oder geringere Theile der Bestandtheile zurückbehält, welche früher durch Krytallisation sich ausgeschieden haben. Der Quarz im Granite aber ist von einer merkwürdigen Reinheit, und enthält beine der geringen Beimengungen, welche gewöhnlich in der dichten krystallinischen Kieselsäure enthalten sind.

Ich brauche wohl endlich kaum noch darauf aufmerktam zu machen, dass das Aeussere des Granits wenig Aehnlichkeit mit dem einer geschmolzenen Masse hat, welche durch sehr langsame Abkühlung krystallinisch geworden ist, wie z. B. mit dem sogenannten entglasten Glase, obgleich andrerseits ihm eine Aehnlichkeit mit manchen krystallinischen Laven nicht abzusprechen ist. Es ist bisher nicht geglückt, durchs Schmelzen selbst größerer Mengen von Granit eine geschmolzene Masse hervorzubringen, in welcher durch langsames Erkalten krystallinische Substanzen sich ausgeschieden hatten. Man hat immer obsidianartige Massen erhalten, und unstreitig mag der in der Natur vortommende Obsidian durchs Schmelzen vom Granit (oder vielmehr von Trachyt) entstanden seyn.

Wird ein sehr quarzreicher Granit der Schmelzung unterworfen, so bleibt ein Theil des Quarzes unangegriffen Possendorff's Annal. Bd. CVIII it dem grünlich schwarzen, obsidianähnlichen Glass in welche sich Feldspath und Glimmer durch n verwandelt haben, nachdem sie einen Theil de aufgenommen. 'Je länger eine solche Schmelzung esto mehr wird wohl vom Quarz gelöst, und deste Kieselsäure wird das schwarze Glas, bis es zu in Obsidian sich verwandelt.

ie Entstehung des Granits ist es interessant, die re zu untersuchen, welche beim Schmelzen des on dem entstandenen obsidianartigen Glase nicht worden, nachdem die geschmolzene Masse einer Abkühlung ausgesetzt worden war.

Bruder hatte Granit von Warmbrunn in Schlesehr reich an Quarz ist, im Platintiegel der Einder Temperatur des Gutofens der königlichen Porik ausgesetzt. Die geschmolzene Masse bestand schwarzen Glase, in welchem weiße Stückchen Ishure eingemengt waren. Nur auf der Oberfläche obndianartigen Glase herrührte, welches von manchen farblesen Stückehen der Kieselsäure nicht getrennt werden konnte, und in denselben als äußerst kleine schwarze Pünktehen durch die Lupe deutlich wahrzunehmen war.

Us sey mir erlaubt zu diesen Betrachtungen noch einige Thatsachen hinzuzufügen, welche mit der Erzeugung des Granits durch feurige Schmelzung in keiner Weise in Ueberemstimmung gebracht werden können.

Vor einiger Zeit habe ich mich mit den Utsachen der Lichterschemungen beschäftigt, welche einige Oxyde und Mineralien beim Glüben zeigen!). Die Mineralien, bei welchen man diese Lichterscheinung wahrnimmt, kommen alle ohne Ausnahme in einem ausgezeichneten Granite vor. Da sie schon oft bei nicht starkem Rothglüben die Lichterscheinung zeigen, und dabei in einen isomeren mehr indifferenten Zustand übergeben, so können sie nicht füglich anders als bei niedriger Temperatur auf nassem Wege ertengt worden seyn, auch decrepitiren sie häufig außerordentlich stark, wie wasserfreie Verbindungen, die sich aus wäßergen Flüssigkeiten ausgeschieden haben.

Mineralien lenkte, welche beim Glühen eine Lichterscheiaung zeigen, und der dieselben pyrognomische Körper
aennt, hat schon die Frage aufgeworfen, wie es möglich
sey, dass solche Mineralien in einem Urgebirge vorkommen
können, das nach seiner Ausicht einst unter hohem Druck
geschmolzen gewesen sey?). Da er gelunden hatte, dass
nach der Lichterscheinung jene Mineralien eine höhere Dichtigkeit erbalten, so nahm er an, dass die Erkaltung der
Gebirgsmasse eine sehr langsame gewesen sey, durch welche
die Atome der erwähnten Mineralien bewogen wurden, eine
losere Anordnung zu wählen. Er wurde in dieser Ansicht
durch das Verhalten einiger Alamte bestärkt, von welchen
der von Jotan Fjeld durchs Glühen die Lichterscheinung
zegt und dadurch an Dichtigkeit zunimmt, hingegen der

<sup>1)</sup> Pagg. Ann Bd 103, 5, 311.

<sup>1)</sup> Post. Ann. Rd. 51, S. 493.

Alanit von Snarum sie beim Glühen nicht zeigt, und sich dadurch nicht hinsichtlich des specifischen Gewichts verändert. Ersterer ist vor dem Glühen durch Säuren leicht, nach dem Glühen schwer oder nicht zersetzbar; letzterer ist vor und nach dem Glühen gleich schwer- oder unzersetzbar durch Säuren. — Ich habe indessen gezeigt, daß nicht alle Mineralien, welche beim Glühen eine Lichterscheinung zeigen, nach derselben eine größere Dichtigkeit annehmen, daß sogar einige wie der Samarskit nach der Lichterscheinung ein geringeres specifisches Gewicht erbalten.

Da die Geologen, wenn sie Hypothesen aufstellen, die mit den Gesetzen der Chemie im Widerspruch stehen, oft einen Druck annehmen, um die Schwierigkeiten bei der Erklärung wegzuräumen, so stellte ich einige Versuche an, um zu sehen, ob bei einem gewissen Drucke der Gadolmtt und der Samarskit, mit welchen beiden ich vorzüglich Untersuchungen angestellt hatte, die Lichterscheinung ebenso zu geben im Stande wären, wie bei gewöhnlichem Barometerstande.

Zu dem Ende schloss ich Stücke von Gadolinit von Ytterby in Glasröhren von schwer schmelzbarem Glase em und erhitzte das Ganze bis zum Glühen. Bei den meisten Versuchen wurde durch die Hitze das Glas an einer Stelle früher ausgeblasen als die Lichterscheinung entstand; aber bei einigen Versuchen glückte es mir vollkommen, das Lichtphänomen in der rothglühenden zugeschmolzenen Glasröhre wahrzunehmen, ohne dass dieselbe an einer Stelle sich öffnete. Die Temperatur, bei welcher der Gadolinit von Ytterby die Lichterscheinung zeigt, liegt zwischen dem Schmelzpunkt des Zinks und des Silbers. Nimmt man also an, dass dieselbe zwischen 400° und 500° C. erfolgt, und dass die Lust für jede 100° sich ungefähr um ein Drittel ihres Volums ausdehnt, so ist die Lichterscheinung des Gadolinits bei einem Drucke von zwei bis drei Atmosphären erfolgt.

Da der Samarskit das Lichtphäuomen bei einer niedri-

mmer dieselbe in zugeschmolzenen Glasröhren beobachten zu können. Da nun der Samarskit sehr leicht, schon durch wiederholte Behandlung mit beißem Wasser, das Vermögen verliert, beim Glühen die Lichterscheinung zu zeigen, so ist es also grade nicht Druck, durch welche dieselbe verhindert werden kann. Es schien mir sogar, daß das Phänomen sicherer und deutlicher bei einem gewissen Druck stattfindet.

Man kann freilich annehmen, jene Mineralien, namentlich der Gadolinit, seyen gemeinschaftlich mit dem Granit
durch Schmelzung entstanden, wären aber durch eine lange
Einwirkung der Atmosphäre, des Wassers, einer erhöhten
Temperatur und anderer Einslüsse in einen andern Zustand
versetzt worden, hätten dadurch gleichsam Wärme gebunden, und wären in einen isomerischen Zustand versetzt
worden, in welchem durch Glühen latente Wärme in ihnen
frei wird, und eine Feuererscheinung zeigen könnte.

Eine solche Annahme würde nicht gegen die Ansichten streiten, welche ich mich in dieser Abhandlung zu vertreten bemühe. Denn gewiss kann wohl Niemand der Meinung seyn, dass die Bestandtheile des Granits vollständig im Wasser aufgelöst gewesen seyn, und durch allmähliche Krystallisation aus der wäßrigen Lösung sich abgeschieden haben. Es ist möglich, dass die Bestandtheile des Granits sich aus einer ursprünglich vorhaudenen vielleicht geschmolzenen Masse durch die Einwirkung des Wassers und anderer Agentien auf eine abuliche Weise mit Hülfe von Warme, auch von Druck gebildet haben, wie einige derselben Daubrée in der That dargestellt hat. Es sind diels Ansichten, wie sie bisweilen, namentlich von Hunt 1), geäufrert worden sind. So können neben den gewöhnlichen krystallisirten Gemengtheilen des Granits durch den Einfluss des Wassers und der erhöhten Temperatur sich such amorphe Verbindungen, wie Gadolinit, erzeugt haben, welche die ihnen zugeführte Wärme noch zurückbehalten

<sup>1)</sup> The american Journal 2. Reihe Fol. 25, p. 435.

eselben aber beim Erhitzen verlieren und das omen zeigen. Die krystallisirten Gemengtheile des aben diese ihnen zugeführte Wärme unstreitig der Bildung ihrer Krystalle verloren, denn grade rystallisation wird Wärme frei.

eine solche oder eine ähnliche Entstehung des us einer ursprünglich vielleicht geschmolzenen rch Einwirkung des Wassers, bei welcher unte höhere Temperatur mitgewirkt haben kann, hauch die Thatsache, dass er keine Versteinethält, wenn gleich er zum Theil sich erst gebilmag, als schon organische Wesen existirten.

n Zersetzungen der Gesteine, namentlich der Sich das Wasser, wie sie gegenwärtig auf der Erdlangsam bei gewöhnlicher Temperatur vor sich selt die Kohlensäure in Verbindung mit Wasser strolle, und in den Zersetzungsproducten findet alsch kohlensaure Verbindungen. Man kann die

Alkalien und aus der kohlensauren Baryterde kann die kohlensäure durch Wasser ausgetrieben werden, wenn jene bis zum schwachen Rothglühen erhitzt werden, während Wasserdampf über sie geleitet wird ').

Es kann aber meine Absicht nicht seyn, eine Hypothese ther die Bildung des Granits aufzustellen. Mein Hauptweck war nur der, vom chemischen Standpunkte aus, auf die Schwierigkeiten aufmerksam zu machen, die einer Entstehung des Granits durch Schmelzung, wie sie jetzt von den meisten Geologen angenommen wird, entgegen stehen. Es ist möglich, dass diese Schwierigkeiten gehoben werden können, und dass vielleicht nach späteren Erfahrungen der Ansicht von der plutonischen Entstehung des Granits auch von chemischer Seite nichts entgegensteht. Wenn es L. B gelingen sollte, durch Schmelzen eine krystallisirte Kieselsäure von der Dichtigkeit 2,6 hervorzubringen, so ware der Hauptgrund gegen die plutonische Bildung des Granits widerlegt. Bei dem jetzigen Standpunkt der Wissenschaft aber kann der Chemiker eine plutonische Entstelung des Granits nicht für wahrscheinlich halten.

Es folgt indessen aus diesen Bemerkungen, dass andere Geborgsarten, welche Quarz enthalten, denen oft noch allgememer als dem Granit ein plutonischer Ursprung zugeschrieben wird, wie z. B. den Quarz suhrenden Porphyren und Trachyten, ebenfalls nicht durch Schmelzung entstanden seyn können. Einer der ausgezeichnetsten Porphyre dieser Art ist der Porphyr vom Auerberge bei Stollberg im Harze. In ihm läst sich der Quarz, der darin meistentheils vollstandig krystallisirt enthalten ist, doppelt sechsseitige Pyran iden bildend, leicht von der Masse des zersetzten Feld-paths trennen. Dieser Quarz zeigte das specifische Gewicht 2,655.

Man kann mir bei den erörterten Betrachtungen den Vorwurf machen, von einem einseitigen Standpunkte austegangen zu seyn, ein Vorwurf, den ich verdiene. Aber ch kann die Bemerkung nicht unterdrücken, daß die Geoth Poss Ano. Bd. 83, S 423 und Bd 86, S. 105

der Aufstellung einer plutonischen Bildung des
it nur durch Betrachtung und Beobachtung der Lahältnisse, also nur durch Anschauung geleitet wurlaher auch einseitig verfahren sind. Nur durch eine
umsichtige Kritik können nach langem Forschen
Icher Art beantwortet werden, Fragen, die man
Intbare halten kann, deren Beantwortung oder
ing aber dem menschlichen Geiste ein Bedürfnifs
cheint.

er die Oxyde des Cers und die Sulfate des exydoxyduls; von C. Rammelsberg.

saurem Ceroxydul durch Ammoniak gefällte und dann geglühte, so wie das durch Glühen von salpetersaurem Ceroxydul erhaltene, nach Mosander's Vorschrift durch verdünnte Salpetersäure gereinigte Oxyd für Ceroxyd zu erklären, wiewohl Mosander selbst angiebt, dass ihm die

Darstellung des Ceroxyds nicht geglückt sey.

Mosander hatte zugleich aus der gelbrothen Auflösung des Ceroxydoxyduls in mässig verdünnter Schweselsäure durch Verdünnen mit Wasser ein schwefelgelbes basisches Salz erhalten. Hermann ') wandte im Jahre 1843 dieses basische Salz, dessen Darstellung er ausführlich beschrieb, zuerst zur Gewinnung reiner Cersalze an, unstreitig die beste und sicherste Methode; er wies ferner nach, dass Ceroxydulhydrat, indem es sich an der Luft gelb färbt, nicht bloß sich höber oxydirt, sondern zugleich Kohlensäure anricht. Allein alles, was Hermann über die Zusammensetzung der Ceroxyde und ihrer gefärbten Salze mittheilt, die er zuerst der Analyse unterwarf, ist unrichtig, weil er, gleich Beringer, etwas für Ceroxyd hielt, was Oxydoxydul war. So vor allem das schwach isabellfarbige reine Oxydoxydul, welches er durch Schmelzen des gelben basischen Salzes mit kohlensaurem Natron und Auszichen mit Wasser darstellte. Wahrend er das Verhalten dieses Körpers zu Sauren ganz richtig beschreibt, legt er ihm in Folge einer Analyse die Formel Ce O bei, weil er das basische Salz gleichwie das aus der Auflösung desselben in Schwefelsäure krystallisirende schöne orangerothe Salz für reine Ceroxydsalze hielt, und jenes als Ce3 S3 + 9aq, dieses als Ce S3 + 9 aq bestimmte. Es ist sehr zu beklagen, dass Hermann niemals versucht hat, die Basis dieser Salze genauer zu bestimmen, was auch von dem schwefelsauren Kali-Doppe'salze gilt, welches er für 2KS+CeS3 hielt. Nicht weniger unwahrscheinlich sind seine Angaben über noch böhere Oxydationsstufen des Cers, über ein Superoxydul = Ce 3 O 5 = Ce Ce, welches durch Glüben von salpeter-1) Journ. f. prakt. Chemie Bd. 30, S. 184.

oxydul entstehen soll, sich in Schwefelsäure I nach Abscheidung des basischen Salzes durch verdünnten Auflösung eine Auflösung des Sue O<sup>2</sup> geben soll, welche durch Alkalien braun Hermann betrachtete den Niederschlag, der Kohlensäure anzieht, als Superoxydhydrat, und is er sich durch Glühen wieder in Ee Ce ver-

il dieser Irrthümer wurde sechs Jahre später nac aufgedeckt, als Derselbe versuchte, das I des Cers zu bestimmen!). Er erkannte das schwefelsaure Salz als ein Oxydoxydulsalz, och zu analysiren; er zersetzte es durch Wasser, te sich des unlöslichen basischen Salzes nach s Vorgang als Material für die Darstellung reidsalze, zugleich aber versuchte er, dieses basinanalysiren, indem er die Oxydationsstufe des

Holzmann haben mich veranlasst, meine Versuche sortzusetzen und bis zu einem gewissen Abschlus zu bringen.

## Atomgewicht des Cera

Wir besitzen nicht wenige Versuche über das Atomgewicht des vom Lauthan und Didym befreiten Cers. Die
altesten rühren von Beringer her, welcher das Gemisch
der drei Oxyde durch Behandlung mit verdünnter Salpetersäure zu trennen versuchte, und den unaufgelösten Theil
als lanthanfrei betrachtete. Er fand das Atomgewicht des
Cers:

| A 4                                          |            |
|----------------------------------------------|------------|
| 1) Durch Analyse des Cerchlorurs             | = 576,97   |
| 2) durch Verwandlung des Schwefelcers in     |            |
| Oxyd                                         | =576,69    |
| 3) aus schwefelsaurem Ceroxydul              | _ 577,24   |
| 4) aus ameisensaurem Ceroxydul               | == 576,0   |
| Zwei Analysen des oxalsauren Salzes, welch   | e er nicht |
| zum Zweck der Atomgewicht-Bestimmung macht   |            |
| 607 und 591 geben.                           |            |
| Hermann stellte zuerst reines schwefelsaures |            |
| Ceroxydul aus dem basischen Oxydoxydul-      |            |
| Sulfat dar, und erhielt das Atomgewicht .    | =575,0     |
| Marignac, welcher denselben Weg befolgte,    |            |
| bestimmte es                                 | =590,8     |
| Kjerulf') emittelte es durch die Analyse     |            |
| des Oxalats, und fand es                     | =726,9     |
| Jegel, welcher gleichfalls die Methode von   |            |
| Hermann zur Darstellung reiner Cersalze      |            |
| benutzte, fand durch Analyse des Sulfats     |            |
| in Verbindung mit der des Oxydoxyduls        |            |
| das Atomgewicht des Cers in drei Versuchen   | =576,3     |
|                                              | =575,25    |
|                                              | =575,65    |
|                                              |            |

Die Resultate von Beringer, Hermann und Jegel stimmen also sehr nahe überein; Marignac's Zahl ist zu

<sup>1)</sup> Aun. der Chemie und Pharm. Bd. 86, S. 287 und nuchmals Bd. 87,

and Kjerulf hat entweder einen Fehler in emacht, oder kein reines oxalsaures Cerox. Auch ich habe mich, lange Zeit vor dem en der Arbeiten von Kjerulf und Jegel, zewicht des Cers beschäftigt, und dazu gleich ure Ceroxydul benutzt. Dasselbe wurde ndem basisch schweselsaures Ceroxydoxydul is Vorgang zu seiner Darstellung diente, nur eine Analyse an, wobei das Salz in eistehen hinter Kupseroxyd in einem Strom zus geglüht wurde. 100 Th. lieserten 10,43 Pf und 21,73 Wasser, wonach es enthält:

Wasser 21,73 Saucratoff. 19,32 Oxalsäure 31,29 20,86 Ceroxydul 46,98  $6,95 = \frac{20,86}{3}$ 

Darstellung, Eigenschasten und Zusammensetzung hier zunächst an.

Aus dem durch Schwefelsäure aufgeschlossenen Cerit wurde nach Abscheidung der Kieselsäure und der durch Schwefelwasserstoff fällbaren Metalle das Gemenge der Basen durch freie Oxalsäure gefällt, eine Methode, die wir Laugier verdanken '), und wodurch das Eisen vollkommen entfernt wird. Die etwas Kalk enthaltenden Oxalate wurden nach dem Auswaschen bei Luftzutritt geglüht, mit verdünnter Salpetersäure kalt behandelt, um den Kalk und den größten Theil des Lanthan- und Didymoxyds fortzuschaffen, und dann mit einer Mischung aus gleichen Theilen Schwefelsäure und Wasser stark digerirt. Dadurch löst sich der größte Theil der braunen Oxyde auf, und man erhält eine schön gelbrothe Flüssigkeit, aus welcher durch allmähliches Verdunsten Krystalle von schwefelsaurem Ceroxydoxydul erhalten werden.

Die ersten Anschüsse liefern braunrothe sechsgliedrige Krystalle, aus der Mutterlauge erhält man ein gelbes Salz in sehr kleinen nicht bestimmbaren Krystallen; zuletzt bleibt eine viel freie Säure enthaltende noch roth gefärbte Flüssigkeit, welche von neuem zur Auflösung der Oxyde dienen kann.

## A Braucrothes sechsgliedriges Salz.

Die Krystallform ist von Schabus?) und von mir 1)

Last gleichzeitig beschrieben worden. Es sind Combinationen eines sechsseitigen Prismas p mit der Endfläche c, woran die Combinationskanten durch ein Dihexaëder d abgestumpft sind. Oft aber zeigen die Krystalle nur das Dibexaëder mit Abstumpfung seiner Seitenkanten durch das Prismalun ersten Fall beobachtet man zuweilen auch ein Dihexaëder zweiter Ordnung, welches auf die Kanten des Prismas

<sup>1)</sup> Schweige, Journ Bd, 19, S. 54.

<sup>2)</sup> Beniemmung der Krystallgestalten u. a. w., Wien 1855, S. 17.

<sup>3)</sup> Handh der bryst. Chemie S. 239 und. Die neuesten Forschungen in der bryst, Chemie S. 109.

ist, und die Ecken, welche zwei Flächen d nten bilden, abstumpft, und endlich hat Sc das achtfach schärfere Dihexaëder erster Ordi chtet, welches die Kanten dp abstumpfen wit

 $= a: a: \infty \ a: c \qquad h \Longrightarrow a: \frac{1}{2} \ a: a: \frac{1}{3} c$   $= a: a: \infty \ a: 8c \qquad c \Longrightarrow c: \infty \ a: \infty \ a: \infty \ a.$ 

inet 2*A* den Endkantenwinkel, und 2*C* den winkel der Dibexaëder, so ist:

| Berechnet,              | Benha     | chtet.   |
|-------------------------|-----------|----------|
|                         | R.        | Schabus  |
| $2A = 124^{\circ} 2'$   |           | 123° 47' |
| 2 C =                   | *139° 30' |          |
| 2 A = 120  4            |           |          |
| 2 C = 175 52            |           |          |
| $2A \Rightarrow 130  4$ | 130 0     |          |
| 2 C = 115 12            |           |          |
| c = 110 15              | 110 0     | 110 25,5 |

mit Wasser nicht sehr vorsichtig, oder übergiefst man sie mit heifsem Wasser, so verwandeln sie sich in eine zähe durchsichtige harzähnliche Masse, in welchem amorphen Zustande das Salz sehr schwer durch hinzugefügte Säure aufzulösen ist.

Hermann hat, wie schon oben angeführt, dieses Salz untersucht, jedoch auf den Oxydationszustand der Basis nicht geachtet, und diese ohne Weiteres für Ceroxyd erklätt. Er fand in zwei Versuchen 37,11 und 38,0 Proc. Schwefelsaure, 36,36 und 36,98 Ceroxyd, und nahm für das Salz die Formel Če S<sup>1</sup> + 9 aq au.

ich habe eine größerere Reihe von Analysen mit diesem Salze angestellt, wie sie die problematische Natur seiner Basis zu erfordern schien.

Die Krystalle wurden zerrieben und zwischen Papier oder kurze Zeit über Schweselshure gebracht. Zuweilen habe ich sie zuvor mit starkem Alkohol abgespült, um anhängende Säure fortzunehmen. Hierauf wurden sie in einem Kolben mit Chlorwasserstoffsäure längere Zeit gekocht, bis die Flüssigkeit entfarbt und alles Chlor von einer Jodkaliumauflösung absorbirt war. Das freigemachte Jod liefs sich nun mittelst schwefl ger Säure oder unterschwefligsauren Natrons und einer titrirten Jodauflösung bestimmen, woraus sich die Menge des Sauerstoffs ergab, den die Basis des Salzes mehr enthielt als Ceroxydul. Keine andere Methode als diese von Bunsen eingeführte volumetrische Jodprobe ist bei derartigen Untersuchungen brauchbar, denn sie allein besitzt die erforderliche Schärfe, selbst bei Bestimmung sehr kleiner Sauerstoffmengen. Bei meinen ersten Analysen des Salzes, welche aus einer früheren Zeit stammen, wandte ich zur Absorption des Chlors eine mit schwesliger Säure gesättigte Auflösung von Chlorbaryum an, ein Verfahren, welches zwar bei gehöriger Vorsicht richtige Resultate licfern kann, um so mehr, als 1 Thl. Sauerstoff 14,57 Thl. schwefelsauren Baryt bildet, aber doch durch Einwirkung der Lust leicht zu hohe Gebalte giebt.

Die Jodprobe lasst sich auch bei diesem und ähnlichen

gut so ausführen, dass man die gepulverte Sodkalium und verdünnter Chlorwasserstoffsänd und das Ganze in einem kleinen damit angesüller mit einem in Wachs getränktem Kork vit, unter österem Umschütteln bei gewöhnlich sich selbst überlässt, oder in eine Glasröund im Wasserbade erhitzt. Die klare brangkeit wird alsdann der volumetrischen Prons.

orwasserstoffsaure farblose Flüssigkeit wurde schwach übersättigt, mit Essigsäure bis zum K. setzt und mit oxalsaurem Ammoniak gefällt. I leroxydul wurde kalt ausgewaschen, getrockider Lampe bei Luftzutritt stark geglüht. dien Fällen ein blassrothes, zuweilen auch nie aber ein braunes Oxyd erhalten. Da i leroxydoxydul gelblichweis ist, und nur ein othliche zeigt, so darf man glauben, dass

|                |       | Ge          | glühtes Oxyd |            |      |
|----------------|-------|-------------|--------------|------------|------|
| Schweselsäure. |       | aus Oxalat. |              | Sauerstoff |      |
| 1)             | 37,57 | 1)          | 40,64        | 1)         | 1,10 |
| 2)             | 37,20 | <b>2</b> )  | 39,90        | 2)         | 1,16 |
| 3)             | 37,04 | 3)          | 39,62        | 3)         | 1,00 |
| 4)             | 36,68 | 4)          | 39,40        | 4)         | 0,99 |
| 5)             | 36,59 | 5)          | 39,37        | 5)         | 0,96 |
| 6)             | 36,46 | 6)          | 39,20        | 6)         | 0,94 |
| 7)             | 36,40 | 7)          | 39,11        | 7)         | 0,93 |
| 8)             | 35,89 | 8)          | 39,06        | 8)         | 0,93 |
| 9)             | 35,78 | 9)          | 38,54        | 9)         | 0,88 |
| 10)            | 35,78 | 10)         | 38,52        | 10)        | 0,85 |
| 11)            | 35,72 | 11)         | 38,42        | 11)        | 0,81 |
| 12)            | 35,34 | -           |              |            |      |
| Mittel         | 36,37 |             | 39,25        | •          | 0,95 |

Wenn man erwägt, dass das Salz nicht ganz frei von anhängender Säure sich erhalten läst, wird man die kleinsten Werthe für diese, die größten für die Basis und den Sauerstoff als die richtigeren betrachten müssen. Und danach ist das Salz eine Verbindung von 3 At. schweselsaurem Ceroxydul, 1 At. schweselsaurem Ceroxyd und 18 At Wasser,

$$(3 \text{ Ce S} + \text{ Ce S}^3) + 18 \text{ aq.}$$
6 At. Schwefelsäure =  $3000 = 35,30$ 
3 • Ceroxydul =  $2025 = 23,82$ 
1 • Ceroxyd =  $1450 = 17,06$ 
18 • Wasser =  $2025 = 23,82$ 
8500 100.

Unter dieser Voraussetzung ist die Basis des Salzes Ce<sup>5</sup> O<sup>6</sup> = 5 Ce + O, welche gleichsam aus 97,12 Ceroxydul und 2,88 Sauerstoff besteht. Für 40,88 macht diess 1,18 Proc. Sauerstoff aus, eine Zahl, welcher die zuverlässigsten unter den angeführten sich nähern.

Das durch Glühen von oxalsaurem Ceroxydul an der Luft oder in Sauerstoff zurückbleibende Oxyd ist zwar,

Poggendurff's Annal. Bd. CVIII.

Ì

me wenerum gezeigt werden soll, nicht immer genau Ce'O'

= Ce Ce = 3 Ce + O, doch hat es sehr oft diese Zusammensetzung, und die Abweichungen sind in jedem Fall

aufserst gering. Da 100 Ce'O' = 101,9 Ce'O' sind, so

hätte unser Salz 41,65 Proc. von letzterem liefern müssen;

dafs aber die Analysen darunter bleiben, liegt ebensowohl

in dem kleinen Ueberschufs an Säure als darin, dafs das

geglühte Oxyd etwas mehr Ceroxydul enthielt.

Ich habe versucht, über die Natur der Basis des Sulfats directen Aufschluß zu erhalten, ohne jedoch zu sicheren Resultaten zu gelangen. Löst man es mit Zusatz von Salpetersäure auf, und versetzt die klare Auflösung in der Kälte mit einem Ueberschuß von kohlensaurem Baryt, so schlägt sich nicht Geroxyd, sondern basisch schweselsaures Salz nieder; siltrirt man den Niederschlag von der farblosen Flüssigkeit ab, und behandelt ihn mit Chlorwasserstoffsäure, so bleibt cerhaltiger schweselsaurer Baryt unaufgelöst, und man erhält kein genaues Resultat. Wegen der Bildung des basischen Salzes enthält auch das Filtrat vom kohlensauren Barytniederschlage, nach Abscheidung des überschüssigen Baryts, viel weniger Geroxydul, als der Fall seyn sollte.

Wenn man die Auflösung des Salzes in der Wärme durch Kali oder Ammoniak fällt, so erhält man ein röthbehgraues Hydrat, welches an der Luft eine gelbliche Färbung annimmt, sich in Če Ce verwandelt, dann aber auch Kohlensäure anzieht. Seine höhere Oxydation an der Luft beweist wenigstens, dass das schwefelsaure Salz mehr als 1 At. Ceroxydul gegen 1 At. Oxyd enthält.

Die Krystalle verlieren bei längerem Liegen über Schwefelsäure gleichwie beim Erwärmen langsam einen Theil des
Wassers. Bei 140° betrug der Verlust 20,63 bis 21,97 Proc.
Bei stärkerem Erhitzen entweicht Schwefelsäure und es bleiht
ein rothlicher Rückstand, dessen Menge einmal 43,53, ein
auderes Mal 42,11 ausmachte, welche letztere Zahl nahe
mit 41,65 oder der berechneten Menge Ce<sup>3</sup> O<sup>4</sup> übereinstimmt.

#### B. Gelbes Salz

Aus der Mutterlauge des braunrothen Salzes scheidet sich beim Verdampfen häufig, aber nicht immer, ein lebhaft gelbes Salz in krystallinischen Massen ab, die sich nicht näher bestimmen lassen. Dieselbe Verbindung erhält man durch Auflösung des basischen Salzes in verdünnter Schwefelsäure, gewöhnlich nach Abscheidung einer gewissen Menge von A. Doch läfst es sich ebenfalls nicht ganz von der anhängenden Säure befreien, am besten noch durch Waschen mit absolutem Alkohol. Mit Wasser bildet es eine gelbe Auflösung, welche sich aber sehr schnell unter Abscheidung des basischen Salzes trübt. Schon hieraus folgt, daß es nicht, wie ich anfangs glaubte, schwefelsaures Ceroxyd seyn kann.

-Die Analysen, auf gleiche Art wie beim vorigen durchgeführt, ergaben

|                |       | Geg         | lühtes Oxyd |             |      |  |
|----------------|-------|-------------|-------------|-------------|------|--|
| Schwelelsäure. |       | aus Oxalat. |             | Sauerstoff. |      |  |
| 1)             | 40,29 | 1)          | 43,10       | - 1)        | 2,31 |  |
| 2)             | 40,24 | 2)          | 42,92       | 2)          | 2,12 |  |
| 3)             | 39,36 | 3)          | 42,88       | 3)          | 2,00 |  |
| 4)             | 39,24 | 4)          | 42,64       | 4)          | 1,84 |  |
|                |       | 5)          | 42,50       | 5)          | 1,80 |  |
|                |       | 6)          | 41,77       |             |      |  |
|                |       | 7)          | 41,52       |             |      |  |

Man sieht, es enthält etwas mehr Säure und Basis und zugleich etwa doppelt so viel Sauerstoff, d. h. es ist reicher an Ceroxyd. Es besteht aus I At. schwefelsaurem Ceroxydul, I At. schwefelsaurem Ceroxyd und 8 At. Wasser,

(Ce S + Ce S<sup>3</sup>) + 8aq.  
1 At. Schwefelsäure = 
$$2000 = 39,80$$
  
1 • Ceroxyd =  $1450 = 28,86$   
1 • Ceroxydul =  $675 = 13,43$   
2 • Wasser =  $900 = 17,91$   
5025 100.

Das aus diesem Salze erhaltene Oxydoxydul besitzt stets

s löst sich nur in Schwefelsäure zu einer g ässigkeit auf.

alz verliert bei 200° sein Wasser (16,63 P Versuch). Ueber dem Gasgebläse hinterließ c. blaß röthliches Ceroxydoxydul, in dem oc. Schwefelsäure enthalten war. Basis ist das Oxydoxydul Ce<sup>3</sup> O<sup>4</sup>.

Basis ist das Oxydoxydul Ce<sup>3</sup> O<sup>4</sup> Salze sind gleichsam:

 $A = (Ce^{\dagger}O) S + 3aq.$ 

 $B = (Ce^{\frac{1}{2}}O)\ddot{S} + 2aq.$ 

von Mosander entdeckte Verbindung, we von Mosander entdeckte Verbindung, we var zuerst zur Darstellung reiner Gerverbindun wird aus den beiden vorigen Salzen leicht ist ein schwefelgelber käsiger Niederschlag, van Wasser ausgewaschen und getrocknet, se Hiernach besteht es aus 2 At. Ceroxyd, 2 At. Ceroxydul, 3 At. Saure und 6 At. Wasser oder aus 2 At. schwefelsaurem Ceroxydul und 1 At. sechstel-schwefelsaurem Ceroxyd,

$$(2 \stackrel{.}{\text{Ce}} S + \stackrel{.}{\text{Ce}} {}^{2} \stackrel{.}{S}) + 6 \text{ ag},$$

was wohl wahrscheinlicher ist als die Annahme, es enthalte halb schwefelsaures Oxydul und drittel-schwefelsaures Oxyd,

3 At. Schwefelsäure = 1500 = 23,35

2 • Ceroxyd = 2900 = 45,14  $\begin{array}{c} 2 & 66,15 \\ 2 & 60,15 \end{array}$   $\begin{array}{c} 2 & 66,15 \\ 0 & 3,11 \end{array}$ 

6 " Wasser = 675 = 10,506425 = 100.

Dieses basische Salz entsteht demnach aus A, indem  $\frac{2}{3}$  des Coroxyduls und  $\frac{1}{4}$  der Säure frei werden, und aus B, indem  $\frac{3}{2}$  der Säure allein frei werden.

Auch die Basis dieses Salzes, welches man gleichsam (Ce<sup>1</sup>O) S<sup>1</sup> ig a schreiben könnte, ist das Oxydoxydul Ce<sup>2</sup>O<sup>3</sup>. Aus dem Oxalat, bei der Analyse erhalten, war es gelblichweiß, wenn das Salz aus B, mehr oder minder rötblich, wenn jenes aus A bereitet war. Im Wasserbad erhiert das Salz nach längerer Zeit das Wasser (11,02 Proc. in einem Versuch); bei 200° geht schon etwas Schweselsäure fort; beim Glühen über der Lampe bleiben wechselnde Mengen, über dem Gebläse reines Oxydoxydul (in einem Versuche 65,53 Proc.).

In seiner Auflösung in Schwefelsäure sollte man nur das Satz B vermuthen, es krystallisirt jedoch zuerst immer eine gewisse Menge von A. Die Auflösung des durch Chlor erhaltenen Hydrats von Ce Ce verhält sich genau ebenso.

Hermann giebt an, in diesem Salze 27,5 Schwefelsäure und 58,78 Ceroxyd gefunden zu haben. Aber sein Ceroxyd war Ceroxydoxydul, so dafs er ein Salz (CeS+CeS) + 4 aq untersucht hätte.

Mariguac analysirte später das bei 100" getrocknete Solz, und erhielt:

Schwefelsäure 26,10 Ceroxydoxydul 64,36 Wasser 10,22 100,68.

Indem er eine abgewogene Menge der Lösung eines bekannten Gewichts Eisen in freier Chlorwasserstoffsäure hinzufügte, und nach dem Auflösen das rückständige Eisenoxydul durch Chamaleon bestimmte, fand er 2,5 Proc. Sauerstoff, und nahm demnach an, das Salz enthalte 3 At. Ceroxydul gegen 2 At. Ceroxyd, so daß er ihm den Ausdruck

# (3 Ce S + Ce S) + 7aq

gab, welcher 25,93 Schweselsäure, 64,29 Če Če und 10,21 Wasser ersordert. Ich selbst habe bei meinen ersten Versuchen über 25 Proc. Schweselsäure erhalten, allein ein solches Salz enthielt noch freie Säure, die es beim Waschen mit kochendem Wasser abgab, ohne dass eine wägbare Menge Cer sich auflöste. Ich glaube, dass daher die grössere Menge Schweselsäure bei Marignac rührt, gleichwie er etwas zu wenig Sauerstoff gesunden hat.

#### Schwefelsaures Ceroxydoxydul-Kali.

Dass die rothe Auflösung des Ceroxydoxyduls in Schwefelsäure mit schwefelsaurem Kali ein gelbes schwerlösliches
Doppelsalz giebt, wissen wir schon aus den Versuchen von
Berzelius und Hisinger. Dass dasselbe durch Wasser
zersetzt werde, bemerkte Mosander, und Hermann gab
später nach einer Analyse an, dass es schwefelsaures Ceroxyd-Kali sey.

Die krystellinisch - körnigen schweren Niederschläge, welche durch Vermischen der rothen Auflösung des krystellisirten schwefelsauren Ceroxydoxyduls (A) in schwefelsäurehaltigem Wasser mit einer Auflösung von schwefelsaurem Kali entstehen, sind um so dunkler gelb, je später sie sich abscheiden, und haben dann eine mehr krystellinische Beschaffenheit. Ich habe, um ein gleichförmiges Product

zu erhalten, die Auflösung des Cersalzes mit so wemg Kalisalz versetzt, dass die Flüssigkeit noch gelb gefärbt war; ebenso wurde andererseits das schweselsaure Kali im Ueberschuss angewandt. Die Fällung wurde durch Zusammenmschen der heißen Lösungen gleichwie in der Kälte, sie wurde concentrirt wie verdünnt ausgesührt, ohne dass die Bedingungen zur Bildung eines constant zusammengesetzten Mederschlags sich seststellen ließen. Dazu kommt noch, dass dieser, wenn man ihn mit kaltem Wasser abspült, sehr bald unter Milchigwerden der Flüssigkeit sich zersetzt. Ich sühre nichtsdestoweniger die Resultate der Analysen hier an, weil ich glaube, dass nicht alle sich auf Gemenge beziehen.

Die untersuchten Proben verloren über Schweselsäure aur eine kleine Menge hygroskopisches Wasser, und änderten dann ihr Gewicht durchaus nicht mehr. Sie wurden gewöhnlich mit Chlorwasserstossäure gekocht, um das Chlorvolumetrisch durch Jod zu bestimmen. Die Flüssigkeit, durch Eindampsen vom Säureüberschuss großentheils besreit, wurde mit Barytwasser gefällt, das Filtrat nach Abscheidung des Baryts abgedampst und das Kali als Sulfat gewogen. Der Barytniederschlag wurde mit Chlorwasserstossaure digerirt, aus dem ungelösten schweselsauren Baryt die Schweselsaure berechnet, die Flüssigkeit nach Abscheidung des Baryts und nach dem Neutrahsiren durch Oxalsaure gefällt, und das oxalsaure Ceroxydul durch Glühen in Ceroxydoxydul verwandelt.

No. 1. Durch Waschen von No. 3 mit kaltem Wasser.

No. 2. Durch Fällung einer Auflösung des krystallisirten schwefelsauren Ceroxydoxyduls mit einer ungenügenden Menge Kali, wobei das Filtrat noch gelb war.

No. 3. Aus heißen Auflosungen der beiden Salze, wobei das Cersalz vorherrschte, noch warm von der Flüssigkeit getrennt.

N. 4. Durch Waschen des folgenden mit wenig kaltem Wasser.

No. 5. Gelbe krystallinische Krusten, durch längeres

sehr verdünnter Flüssigkeit abgesetzt, wobei die schwach gelb blieb.

Aus einer mit wenig schwefelsaurem Kali verflösung des krystallisirten Salzes.

Aus warm gemischten Auflösungen, wobei die nach Abscheidung des Niederschlags beinabe

|      | 1     |       | 2     |       | 3     | 4.    |
|------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
|      | 4.    | b     |       | a.    | b.    |       |
| ure  | 41,92 |       | 41,54 | 43,10 |       | 44,82 |
| ydal | 35,84 | 36,12 | 36,45 | 33,11 | 33,26 | 32,35 |
|      | 16,58 | 16,71 | 17,62 | 18,45 | 20,72 | 20,88 |
|      | 1,03  | 1,22  | 0,78  | 0,73  | 0,68  | 0,52  |
|      | 5     | )_    | 6.    |       | 7.    |       |
|      | a     | b.    |       | a.    | b.    |       |
| ите  | 44,85 |       |       | 42,88 | 42,93 |       |
| ydul | 31,13 | 31,77 | 28,10 | 28,96 | 26,62 |       |
|      | 21,82 | 22,19 | 22,88 | 23,40 |       |       |
|      | 0,52  | -0.51 |       |       |       |       |

Die kalireichsten Niederschläge nähern sich einer Verbindung, welche doppelt so viel schwefelsaures Kali enthält: denn

müste enthalten:

$$\begin{array}{c}
12\ddot{S} = 6000 = 43,85 \\
\ddot{C}e = 1450 = 10,59 \\
3\ddot{C}e = 2025 = 14,80
\end{array} \Big\} = \frac{\ddot{C}e}{O} \frac{24,66}{0,73} \Big\} = \frac{\ddot{C}e}{25,87} \\
6K = 3534 = 25,83 \\
6aq = 675 = 4,93 \\
13684 = 100.$$

Diefs wäre

$$\left(9\frac{3}{4}\frac{\dot{K}}{\dot{C}e}\right)S + CeS^{3} + 6aq =$$

Allein diese Verbindung wäre niemals rein, sondern immer mit der ersten gemengt erhalten worden.

#### Schwefelsaures Ceroxydoxydul-Ammoniak

Beim Vermischen der Auflösungen des krystallisirten Cersalzes und von schwefelsaurem Ammoniak bildet sich, wenn die Flüssigkeiten verdünnt sind, kein Niederschlag. Ein solcher in Gestalt eines gelben oder bräunlichen krystallinischen Pulvers entsteht jedoch beim Erhitzen oder Abdampfen, und besteht aus kleinen gelben, durch die Loupe erkennbaren Krystallen. Etwas später setzen sich große orangerothe Krystalle eines zweiten Doppelsalzes ab.

#### A. Krystallinisch körniges Salz.

tn seinem Verhalten zu Wasser gleicht es den Kalidoppelsalzen, hat aber eine einfache Zusammensetzung. Bei der Analyse, die wie bei dem folgenden Salze ausgeführt wurde, gab es:

|               |        | Sau   | erstoff. |  |
|---------------|--------|-------|----------|--|
| Schwefelsäure | 50,38  | 30,23 |          |  |
| Ceroxydul     | 28,93  | 4,28  |          |  |
| Sauerstoff    | 1,14   | 1,14  | 10,68    |  |
| Ammoniumoxyd  | 13,83  | 4,26  | }        |  |
| Wasser        | (5,72) |       | 5,08     |  |
|               | 100.   |       |          |  |

ch besteht es aus 4 At. schwefelsaurem Ammo-2 At. schwefelsaurem Ceroxydul, 1 At. schwefeleroxyd und 4 At. Wasser,

felsiore = 4500 = 49,721 = 1450 = 16,02dul = 1350 = 14,921 = 1350 = 14,921 = 1300 = 14,36= 450 = 4,989050 100.

rde seine Constitution durch

Sie sind durchsichtig und trichromatisch, verwittern aber an der Luft etwas. In Wasser lösen sie sich leicht mit gelber Farbe auf.

Zur Analyse wurde das Salz ähnlich dem Kalisalz mit Chlorwasserstoffsäure gekocht, um das Chlor zu bestimmen; die saure Auflösung nach dem Verdampfen der meisten freien Säure mit Barythydrat anhaltend gekocht, und das Ammoniak als Ammoniumplatinehlorid bestimmt, sonst aber wie vorher verfahren.

|               | 1.    | 2.    | 3.    | 4.    | Mittel |
|---------------|-------|-------|-------|-------|--------|
| Schwefelsäure | 49,81 | 50,40 | 49,82 |       | 50,01  |
| Ceroxydoxydul | 21,71 | 21,72 | 22,13 | 21,79 | 21,84  |
| Ammoniumoxyd  | 19,59 | 19,74 | 19,19 |       | 19,17  |
| Sauerstoff    |       |       | 1,27  | 1,29  | 1,28   |

Da das Oxydoxydul = 20,72 Ceroxydul, worin 3,06 Sauerstoff, so sicht man, dass in diesem Salze, weil 1,28: 3,06 fast = 1:2\frac{1}{7}, 5 At. Cer mit 7 At. Sauerstoff verbunden, d. h. 2 At. Oxyd gegen 1 At. Oxydul enthalten sind. Die nächstliegende Formel ist

$$16\ddot{S} = 8000 = 50,47$$

$$9 \text{ Åm} = 2925 = 18,45$$

$$12 \text{ aq} = 1350 = 8,52$$

$$15850 = 100.$$

Es ist wohl am besten, sich die Constitution des Sal-

$$\left(5\frac{r^{3}\sigma \hat{A}m}{r^{4}\sigma \hat{C}e}\right)\ddot{S} + \ddot{C}e\ddot{S}^{3} + 6aq =$$

Das Ceroxydoxydul aus diesem Salze besitzt immer eine sehr helle Farbe.

ehrwöchentlichem Stehen über Schweselsäure hatte be 6,7 Proc. Wasser verloren, d. h. 9 At. (be-4 Proc.). Ueber dem Gasgebläse hinterlässt es roxydoxydul, in einem Versuche 21,85 Proc., gedem Mittel der übrigen.

en des Ceroxydulbydrats gegen Sauerstoff und Chlor.

Ceroxydoxydulbydrat.

man die Auflösung eines Ceroxydulsalzes mit Kali, er weifse Niederschlag von Ceroxydulbydrat beim en gelblich, wie schon Mosander bemerkt bat, n beobachtete später, daß er dabei gleichzeitig ne anzieht.

wenn das krystallisirte schwefelsaure Ceroxydl) mit Kali in der Wärme gefällt wird, färbt sich in bgraue Niederschlag auf dem Filtrum bald gelb.

Ueber Schweselsäure getrocknet, bildet das Hydrat gelbbraune Stücke, die ein gelbes Pulver geben. 100 Th. desselben gaben 144,3 schweselsaures Ceroxydul = 82,9 Ceroxydul. Hiernach ist es

Ce<sup>3</sup> O<sup>4</sup> + 3aq = Ce Ce + 3aq.

Berechnet Gefunden

3 Ce = 2025,0 = 82,23 82,90

O = 100,0 = 4,06 4,09

3aq = 
$$337,5 = 13,71$$
 13,01

 $2462,5$  100. 100.

Verhalten des Ceroxydoxyduls zu Sauerstoff.

Da bei der Einwirkung des Chlors sich keine höhere Oxydationsstufe bildet, so ist wenig Hoffnung vorhanden, das Ceroxyd zu isoliren.

Erhitzt man Ceroxydoxydul in Sauerstoffgas in schwacher oder in stärkerer Glühhitze, so ändert es sein Ansehen nicht. Dagegen zeigt sich eine Gewichtszunahme, die jedoch niemals constant ist. Das Maximum derselben betrug 1,25 Proc. oder 4 desjenigen Sauerstoffs, den das Oxydoxydul mehr enthält als das Oxydul (16 der Gesammtmenge). Hiernach bat es sich in eine Verbindung von 2 At. Ceroxydul und 5 At. Ceroxyd verwandelt.

Ce2 Ce5 berechnet:

$$= 6900 = 80,23 = 12 \text{ Ce} = 8100 = 94,19$$
  
=  $1700 = 19,77 = 4 \text{ O} = 400 = 4,65$   
 $= 100 = 100 = 1,16$   
 $= 100 = 100$ 

genommen, liegt das Product in der Mitte zwi-Ce<sup>5</sup> und Ce Ce<sup>3</sup>, doch ist es überhaupt wohl immte Verbindung. Um sich in Ceroxyd zu verhätte das Oxydoxydul ungefähr doppelt so viel (½ seiner Gesammtmenge) aufnehmen müssen,

er früheren Reihe von Versuchen, die zum Theil mung des Atomgewichts vom Cer zum Zweck urde oxalsaures Ceroxydul in einem Sauerstoffbrannt. Durch Wägung der Kohlensäure, des in glühenden Fluss bringt. Nach dem Ausziehen mit kaltem Wasser erhält man es unverändert.

Schon Mosander bemerkte, dass das aus salpetersautem Ceroxydul durch Glühen bereitete Oxyd Ceroxydul euthält: doch lässt sich von demselben seiner Angabe entgegen nichts durch Salpetersäure ausziehen. Hermann hielt diesen Rückstand für Ce<sup>3</sup> O<sup>5</sup>, und gab an, er habe daraus em braunes in Schweselsäure lösliches Superoxyd, Če, erbalten, aber schon Marignac widerlegte diese Augaben, undem er nachwies, dass diese Substanz außer Ceroxydul nur 3,19 — 3,75 — 3,83 Proc. Sauerstoff enthält. Nach meinen Versuchen ist sie Če Če mit 4,7 Proc. Sauerstoff.

# Verhalten des Ceroxydoxyduls in Wasserstoff. Daratellung von Ceroxydul.

stoff schon eine sehr geringe, oft nicht I Proc. betragende, so ist sie beim Erhitzen an der Luft noch kleiner, und ich habe oft keine Veränderung seines Gewichts bemerken konnen. Man kann sich daher seiner zur Bestimmung des Cers dennoch bedienen, wenn man nur Sorge trägt, es zuletzt im verschlossenen Tiegel über der Lampe oder sicherer über dem Gasgebläse einige Augenblicke bestig zu glühen.

In Wasserstoffgas geglüht, erfährt das Ceroxydoxydul eine Reduction, bei der es im höchsten Fall 3 seines Sauerstoffs (1,7 Proc.) verhert und in Oxydul übergeht. Allem letzteres hat wie die Monoxyde des Mangans, Eisens und Kobalts ein so großes Bestreben, sich wieder zu oxydiren, daß selbst kleine Mengen, wenn man sie nach vollständigem Erkalten im Wasserstoffstrom an die Lust bringt, sich stark erhitzen und wieder in Oxydoxydul verwandeln. Dabei bleibt eine kleine Menge Ceroxydul im Innern der Masse, so daß der Gewichtsverlust gewöhnlich 0,5 bis 1,0 Proc. betragt (1,17 Proc. nach Beringer).

Am leichtesten erhält man das Ceroxydul, wenn man

es Ceroxydul in einem Wasserstotistrom glüht, ein graublaues Pulver, welches an der Luft un-Erhitzung sich sogleich in gelblichweißes Oxydwandelt. Obne Anwendung von Wasserstoffgas aus dem Carbonat gleichwie aus dem Oxalat ossenen Gefässen nur Oxydoxydul, und es wird Theil Kohlensäure in Kohlenoxydgas verwandelt.

Bestimmung freier Salpetersäure; con F. G. Schaffgotsch.

value: H = 1; C = 6; O = 8; N = 14; S = 16;  $C_0 = 20$ ;  $N_4 = 23$ ,  $C_1 = 35.5$ ;  $B_4 = 68.6$ ;  $P_4 = 98.9$ .

den Analytiker mehrere zrundverschiedene aber

geschlossenem Tiegel gut wägbares Salz von unveränderlicher, genau bekannter Zusammensetzung, also eine geeignete analytische Form der Salpetersäure. Seine Formel, welche bisweilen Am + N + H 89 angegeben wird, ist Am + N = 26 + 54 = 80, so dass 100 Theilen Salz genau 67,5 Theile Säure entsprechen.

Drei Hauptversuche wurden angestellt; ihrer Darlegung will ich einige auf die analytisch wichtigen Eigenschaften des salpetersauren Ammoniaks bezügliche Versuche voranschicken und andere, vergleichende Versuche, nämlich Analysen des Gegenstandes der Hauptversuche nach verschiedenen Methoden folgen lassen.

#### A. Vorversuche.

1. 150,9489 salpetersaures Ammoniak, fein zerrieben und 3.25 Stunden im Wasserbade getrocknet, gaben, mit Platinchlorid analysirt, 250,3785 Platin oder 050,6253 = 32,09 Hunderttb. Ammoniumoxyd. Die zweite der beiden obigen Formeln erheischt nahe hiemit übereinstimmend 32,50 Hundertth., die erste dagegen 29,21 Hundertth.

2. 3<sup>krm</sup>,2345 sulpetersaures Ammoniak, bereits eine Stunde im Luftbade auf 115° erhitzt, wiegen nach drei Stunden Luftbad: 3<sup>krm</sup>,2343, nach abermals drei Stunden

Luftbad: 3krm,2318.

3. Anderes Salz nach 3,5 St. Lb. von 115°: 3grm,2718, dann nach je 3 St. Lb.: 3grm,2690 — 3grm,2685 — 3grm,2685.

4. Anderes Salz nach 30' Lb. von 115°: 3grm,2500, 3 St. länger erhitzt, ebensoviel.

5. Anderes Salz nach 1 St. Lb. von 115": 280,0565,

nach je 30' Lb.: 25rm,0550 und 25rm,0550.

6. Salz von gleicher Bereitung mit dem vorigen wiegt nach I St. Lb. von 118° und nur 2' Erkaltungszeit 3grm,2940, 5' später 3grm,3006, dann nach 45' Lb. von 130°: 3grm,2936, nach 43' Lb. von 150": 3grm,2915; endlich 1' vorsichtig ge-

35<sup>rm</sup>,2880 und nach 15' bei stärkerer Hitze unter geschmolzen: 25<sup>rm</sup>,1870.

",3213 Salz in schönen, lufttrocknen durch freirdunstung entstandenen Krystallen verlieren bei St. 0<sup>ern</sup>,0038 oder 1,18 Hundertth, und in 6 weiiden nichts mehr.

",2480 Salz in großen Krystallen durch Erkalten ig gewohnen, zerstückelt und im leeren Raum efelsäure getrocknet, wiegen nach 13 St. Lb. von 2,2393, nach weiteren 17 St. gleicher Behandlung und verlieren nun in 3 St. nichts mehr, haben anzen verloren 0500,0112 oder 0,50 Hundertth. ",9670 Salz von neuer Bereitung, durch Abdamten und zwei Stunden unter häufigem Zerreiben erbade getrocknet, in 1500,50 Wasser gelöst, im bei 1200 langsam eingedampft und weiter erwärmt, ch 7 St. 1500,9643, haben also nur 0,14 Hundertth.

petersaures Ammoniak, mithin 25rm, 2057 wasserfreie Säure oder 27,90 Hundertth.

Das Mittel ist 27,88 wasserfreie Säure in 100 wasserhaltiger.

## C. Vergleichende Versuche.

1. Bestimmung durch Bleioxyd.

3679,9460 wasserhaltige Saure gaben mit 6879,1050 Bleioxyd eingedampft 7879,3420 im Luftbade bei 115° getrockneten Rückstand, welcher geglüht wieder 6879,1050 läßt. Dem entsprechen 1,2370 wasserfreie Säure oder 31,35 Hunderith. Offenbar scheitert dieses Verfahren an der Bildung eines wasserhaltigen basischen Salzes.

2. Bestimmung durch Barytwasser in bekannter Weise

Es gaben 4<sup>srm</sup>,0768 wasserhaltige Säure 2<sup>srm</sup>,4145 schwefelsauren Baryt'), entsprechend 1<sup>srm</sup>,1182 wasserfreier Säure oder 27,43 Hundertth.

### 3 Bestimmung durch kohlensauren Baryt.

Eine einzige Analyse gestattet eine mehrfache Bestimmung von x, dem gesuchten Gewicht wasserfreier Salpetersaure, wenn man das angewandte Barytcarbonat = c, den aus Carbonat und Nitrat gemischten Abdampfrückstand = r, das auf dem Filter zurückbleibende Carbonat = u, das im Filtrat befindliche Nitrat = n und das aus dem Nitrat gefallte Sulfat = s einzeln dem Gewicht nach gefunden bat; denn es ist:

Beitäufig sey erwähnt, dass dieser schwesebaure Baryt bei sortgesetzter Reitiglith im geschlossenen Tiegel über einer großen VVeingeistslamme um uswig 1323 abnahm; er war töthlich geworden, roch angehaucht hepatisch, machte beseuchtetes Silberblech fleikig und sarbte sich in Auptersitzustäning braun, in Bleizischerlösung grau. Aehnliche, gewiss bemerkenswerthe VVirkungen habe ich seitdem auch an Gas-Arbeitsstammen att beobachtet, unter anderem die vollständige Reduction von Kupferoxyd zu Metall

$$\frac{NO^{3}}{NO^{3} - CO^{3}} \cdot (r - c) = 1,68750 (r - c)$$

$$\frac{NO^{3}}{BaO + CO^{3}} \cdot (c - u) = 0,54767 (c - u)$$

$$\frac{NO^{1}}{BaO + NO^{1}} \cdot (r - u) = 0,41348 (r - u)$$

$$\frac{NO^{5}}{BaO + NO^{3}} \cdot n = 0,41348n$$

$$\frac{NO^{5}}{BaO + SO^{3}} \cdot s = 0,46312s$$

$$r - u - \frac{BaO}{BaO + SO^{3}} \cdot s = r - u - 0,65695s$$

$$n - \frac{BaO}{BaO + SO^{3}} \cdot s = n - 0,65695s.$$

alysirte wasserhaltige Säure wog  $4^{gra}$ ,0673, ferner ",0020;  $r=4^{gra}$ ,6713;  $u=1^{gra}$ ,9488;  $n=2^{gra}$ ,7280  $2^{gra}$ ,4050, woraus folgt:  $x_I=1^{gra}$ ,1294;  $x_B=x_B=1^{gra}$ ,1257;  $x_B=1^{gra}$ ,1280;  $x_V=1^{gra}$ ,1138;

## 4. Bestimmung durch einfach-kohlensaures Natron.

85<sup>rm</sup>,1055 wasserhaltige Säure gaben mit 35<sup>rm</sup>,5283 wasserfreiem einfach-kohlensaurem Natron abgedampft: 45<sup>rm</sup>,8929 Rückstand; der Verlust, 15<sup>rm</sup>,3646, giebt 25<sup>rm</sup>,3028 wasserfreie Säure. Aus der Lösung des Rückstandes fällte Chlorbaryum 25<sup>rm</sup>,4672 Barytcarbonat, entsprechend 15<sup>rm</sup>,3262 Natroncarbonat als dem von der Salpetersäure unzersetzt gebliebenen Antheil der ursprünglichen Menge, woraus wieder für den zersetzten Antheil 25<sup>rm</sup>,2021 und für die wasserfreie Salpetersäure als zweiter Werth 25<sup>rm</sup>,2436 folgt. Endlich lässt der Rückstand, um 15<sup>rm</sup>,3262 verringert, 35<sup>rm</sup>,5667 Natronnitrat, was als dritten Werth für die wasserfreie Säure 25<sup>rm</sup>,2659 ergiebt. Das Mittel ist 25<sup>rm</sup>,2708 wasserfreie Säure oder 28,02 Hundertth.

## 5. Bestimmung durch Natronbicarbonatlösung.

In einem verbesserten Geissler'schen Apparat entwickelten 35<sup>rm</sup>,1908 wasserhaltige Salpetersäure, 05<sup>rm</sup>,7085 Kohlensäure und 35<sup>rm</sup>,9690 wasserhaltige Salpetersäure 05<sup>rm</sup>,9490 Kohlensäure; das giebt für die wasserfreie Säure 27,25 und 29,35 Hundertth., zwei nur wegen ihres Mangels an Uebereinstimmung erwähnenswerthe Zahlen. Man vergleiche F. Mohr's Lehrbuch der Titrirmethode, Abth. I, S. 125.

Berlin, 18. Juni 1859.

tersuchung über die Existenz ein- und zwei-Radicale enthaltender Anhydride und Beng der dabei gelegentlich entdeckten Aetherinsäure und einiger ihrer Verbindungen; von W. Heintz.

Arbeit über die wasserfreien Säuren ) stellen it und Chiozza die Behauptung auf, dass Anon einbasischen Säuren mit denen zweibasischer cht in Verbindung treten können, dass vielmehr, noch der Wasserfreien einbasischen mit der wasserbasischen Säure entstehe. Dass solche Verbindungen bei als Grund an, dass, bei der Bildung der Doppelanhydride der einbasischen aus der Chlorverbindun, eines Säureradi-

den, meines Wissens gar nicht speciell publicirt worden oder doch gewiß nicht in deutsche Zeitschriften übergegangen sind, so schien mir eine Wiederholung der Versuche in verschiedener Weise, solche Doppelanhydride zu erzeugen, um so mehr von Wichtigkeit, als, wenn sich die Richtigkeit dieser Behauptung nicht bestätigte, sich zum Beispiel Verbindungen würden erzeugen lassen können, in denen das Radical der Oxalsäure mit dem der Essigsäure vereinigt wäre. Solche Verbindungen sind aber gewiß die Weinsteinsäure, Aefelsäure, Citronensäure etc., welche sich durch Erhitzung mit Kalihydrat in Essigsäure und Oxalsaure zerlegen lassen. Es wäre dann zu hoffen, daß es gelingen möchte, eine dieser Säuren oder eins ihrer Derivate künstlich zu erzeugen.

Diesem Gedankengange nachgehend habe ich Versuche angestellt, Doppelanhydride der Oxalsäure und Bernsteinsäure einerseits und der Essigsäure andererseits zu erzeugen, bin jedoch ebenso wie Gerhardt und Chiozza zu einem negativen Resultate gekommen. Dessen ungeachtet will ich die angestellten Versuche in Kürze beschreiben, weil sie einige interessante Nebenresultate geliefert haben.

Zunach-t wollte ich die Chlorverbindung des Acetyls auf ein oxalsaures Salz einwirken lassen, welches mit Sicherheit wasserfrei erhalten werden könnte. Ich wahlte dazu das neutrale oxalsaure Kali, das nach Graham bekanntlich mit zwei Atomen Wasser krystallisirt und dieses Wasser bei 160 C. leicht und schnell abgiebt. Es wurde durch Neutrali-ation des käuflichen sauren oxalsauren Kalis mit kohlensauren Kali und mehrmaliges Umkrystallisiren dargestellt. Um mich selbst von dem Verhalten des Salzes in der Warme zu überzeugen, habe ich es einigen analytischen Versuchen unterworfen.

1. 0,7714 Grm. des lufttrocknen krystallisirten Salzes wurden bei 100 — 110° C. längere Zeit erhitzt. Das Gewicht des Salzes betrug nur noch 0,7027 Grm. Dieser Ruckstand nahm in einem Luftbade, dessen Temperatur 160 — 170° C. betrug, noch ferner ab. Es blieben end-

6 Grm. zurück, die beim Glühen 0,5759 Grm. ren Kalis lieferten.

9153 Grm. des krystallisirten Salzes verloren bei G. 0,0985 Grm. an Gewicht und beim Glühen en 0,7037 Grm. kohlensaures Kali.

,2326 Grm. des gepulverten und zwischen Fliefe-Stunden der Einwirkung der Luft ausgesetzten loren bei 100 — 110° C. 0,1207 Grm. Wasser und 180° C. änderte sich das Gewicht des Rückstanmehr. Beim Glüben blieb 0,9248 Grm. kohlenlis zurück.

s ergiebt sich folgende Zusammensetzung des anaeutralen oxalsauren Kalis:

|        | 100.  | 100.  | 100.  | 100.       |
|--------|-------|-------|-------|------------|
| eser   | 10,09 | 10,42 | 9,79  | 9,77       |
|        | 50,90 | 50,76 | 51,16 | 51,17      |
| lsäure | 39,01 | 38,82 | 39,05 | 39,06      |
|        | I.    | 11.   | III.  | Berechnet. |

der Oxalsäure an, welches sich gegen Acetylchlorid ebenso erhielt, wie das Kalisalz.

Diese organische Chlorverbindung erhielt ich nach der bekannten Methode durch Einwirkung von Phosphoroxychlorid auf wasserfreies ess gsaures Natron. Die bei 50 bis 60° C. destillirende Flüssigkeit wurde nochmals mit etwas wasserfreiem essigsauren Natron der Destillation unterworfen, und das bei der angegebenen Temperatur Destillirende wieder für sich aufgefangen.

Als dieses Chloracetyl auf die oxalsauren Salze gegosien wurde, entwickelte sich eine reichliche Menge eines
Gemisches von Kohlensäure und Kohlenoxydgas. Nach
Beendigung der Gasentwickelung wurde bei gelinder Hitze
destillirt, und ein Destillat gewonnen, welches aus wasserfreier Essigsäure bestand. In den Fällen, wo ein Ueberschuß von Chloracetyl angewendet worden war, enthielt
das Destillat eine reichliche Menge davon, und in der rückständigen Masse konnte weder Oxalsäure noch eine andere
organische Substanz entdeckt werden.

Essigsäure und Oxalsäure enthaltenden Doppelverbindung daran gescheitert sey, dass das Radical der letzteren bekanntlich sehr leicht zersetzt wird, so wählte ich an Stelle der Oxalsäure zu den ferneren Versuchen die Bernsteinsäure, und zwar das so leicht rein darstellbare und schon durch Erhitzen bis 100° C. so leicht vollkommen trocken und wasserfrei zu erhaltende Barytsalz derselben.

Bei einem Versuche wurden 10 Grm. scharf getrockneten bernsteinsauren Baryts mit überschüssigem Chloracetyl vermischt, wobei eine schwache Erhitzung stattfand. Das überschüssige Chloracetyl wurde im Wasserbade abdestillat und der Rückstand mit absolutem Aether extrahirt.

Von der ätherischen Lösung wurde der Aether theilweise abdestillist. Beim Erkalten der rückstandigen Flüsngkeit setzten sich ziemlich große farblose Krystalle ab,
de als wasserfreie Bernsteinsäure erkannt wurden, wie so-

ihren Eigenschaften, als aus der Analyse derselorging, die folgende Resultate geliefert hat.

Grm. Substanz gaben 0,4503 Grm. Kohlensäure Grm. Wasser, entsprechend 0,12281 Grm. oder c. und 0,0102 Grm. H oder 3,97 Proc.

|             | gelunden | berechnet |      |
|-------------|----------|-----------|------|
| Kohlenstoff | 47,77    | 48,00     | 8 C  |
| Wasserstoff | 3,97     | 4,00      | 4 (1 |
| Sauerstoff  | 48,26    | 48,00     | 60   |
|             | 100.     | 100.      |      |

ie Flüssigkeit, von der diese Krystalle getrennt aren, noch ferner im Wasserbade erhitzt wurde, endlich eine Flüssigkeit, aus der bei 130 — 140° anhydrid abdestillirte, das an seinen Eigenschaften annt werden konnte, namentlich an der, dass es getropst, sich nicht sofort mit demselben mischte, och erst nach einigem Schütteln damit zu Essignach verband. Bei 180 destillirte dann wasserfreie

Die Aetherlösung wurde nun siltrirt. Sie setzte wieder ziemlich große Krystalle von wasserfreier Bernsteinsäure zie, und verhielt sich bei fernerer Destillation ganz wie die entsprechende Lösung bei dem vorigen Versuch sich verhälten hatte. Auch die Alkohollösung dessen, was in Aether meht löslich war, verhielt sich ganz, wie oben beschrieben und eben so auch die in Alkohol nicht lösliche Substanz.

Bei diesen Versuchen war nur das auffallend, dass beim Verdunsten der Alkohollösung neben Krystallen eine sympartige Masse zurückblieb, deren Natur zu ermitteln von Interesse seyn konnte. Im Uebrigen weisen sie nach, dass onter diesen Umständen wirklich kein Bernstein-Essigsäureanhydrid entsteht.

Ehe ich jedoch dazu schritt, jenen Syrup näher zu untersuchen, studirte ich die Einwirkung des Chlorsuccinyls auf geschmolzenes essigsaures Natron.

Das Chlorsuccinyl wurde nach der von Gerhardt ')
angegebenen Methode gewonnen. Beim Uebereinanderschütten von 125 Grm. Phosphorsuperchlorid und 35,5 Grm. Bernsteinsaurebydrat fand in der Kälte keine merkliche Einwirkung statt, weil die Körper nicht in der Retorte, in der die Operation geschalt, gemischt werden konnten. Als aber gelinde Wärme angewendet wurde, so begann die Einwirkung, Chlorwasserstoff entwickelte sich und diese Gasentwickelung steigerte sich nun in dem Maafse, als die Mischung flussiger wurde, von selbst. Die Wärmequelle wurde deshalb entfernt. Die flüssige Masse wurde nun der Destillation unterworfen. Zuerst ging Phosphoroxychlorid über. Als die Temperatur 190° geworden war, wurde die Vorlage gewechselt und nun das reine Succinylchlorid aufgefangen.

Das so dargestellte Succinylchlorid besafs vollkommen die Eigenschaften, welche ihm von Gerhardt und Chiozza mgeschrieben werden. Nur eine von diesen nicht erwähnte Eigenschaft kann ich binzufügen. Bei einer Temperatur von etwa 0° oder etwas darunter gesteht es nämlich all-

<sup>1)</sup> Arch, der Chem. u Pharm. Bd. 87, S. 293.

schönen tafelförmigen Krystallen, die bei geime wieder flüssig werden. Schwieriger ist es
lorid, welches in Glasgefäsen eingeschmelzt ist,
te zum Krystallisiren zu bringen. Am bester
sich dann davon, dass es bei 0" fest wird, de
rzeugen, dass man es zuerst in dem zugeschmelse auf 0" oder etwas darunter abkühlt, und dieschiet, und mit einem Glasstabe die Flüssigkeit
die wird dann fest, schiest aber meist nicht in so
rystallen an, als wenn man sie in lose verstopsten
der Abkühlung aussetzt. Die Form der Krystalle
antersuchen war nicht möglich, theils weil sie bei
Temperaturerhöhung stüssig, theils durch Feuchstört werden.

trocknes essigsaures Natron in einer Retorte mit dorid übergossen, so tritt heftige Erhitzung ein, is zur Bräunung der Masse steigert und Bildung den veranlafst. Nachdem die Mischung, die in Dritte Krystallisation. 0,4437 Grm. gaben 0,3386 Grm. kohlensauren Baryt.

Hieraus ergiebt sich folgende Zusammensetzung des Salzes:

1. II. III. berechnet.

Säure 40,32 40,22 40,73 40,00 C+H\*O\*

Baryterde 59,68 59,78 59,27 60,00 BaO

100. 100. 100.

Man sieht hieraus, dass die verschiedenen Krystallisationen sämmtlich fast genau"so viel Baryt enthalten wie der essigsaure Baryt. Allen schien nur eine Spur einer fremden Substanz beigemischt zu seyn, die der Barytgehalt etwas verminderte. In der That rochen Proben der Salze, als sie mit Schweselsäure gemischt wurden, durchaus wie Essigsaure. Auch gaben Lösungen derselben mit Eisenchlorid die bekannte rothe Färbung des essigsauren Eisenoxyds. Bernsteinsäure konnte in diesem Destillate nicht ausgefunden werden.

Diese Bildung von Essigsaurehydrat beweist, dass die Zeisetzung des essigsauren Natrons durch Succinylchlorid die Zersetzung des Succinyls zur Folge gehabt hat. Demgemäs gelaug es mir nicht, wesentliche Mengen Bernsteinsäure aus der Masse zu gewinnen. Der Ruckstand in der Retorte färbte Alkohol braun. Beim Erkalten der kochenden Lösung setzte sich eine äußerst kleine Menge fester Substanz ab, die unterm Mikroskop betrachtet aus kleinen Kügelchen bestehend erschien, und bei Schweselsäurezusatz den Geruch nach Essigsäure verbreitete, übrigens in Wasser leicht löslich war.

Reim Verdunsten der Alkoholauflösung blieb ein dunkel gefärbtes mit Chlornatrium gemischtes essigsaures Natron zurück, aus dem eine andere Substanz abzuscheiden nicht gelang.

Wasser löste aus dem Rückstand noch Chlornatrium und etavas essigsaures Natron auf. Die Lösung war ebentalls braun. Darin eine andere wohl charakterisirte Substanz, als die angegebenen, zu entdecken, gelang ebenfalls nicht.

h blieb ein ziemlich bedeutender Rückstand von arzer Farbe, der sich in Wasser nicht löste, wohl a auch nur zum Theil in Ammoniakflüssigkeit. Die ar braunschwarz, und wurde durch Salzsäure in locken gefällt. Es ist mir nicht gelungen, aus akstande einen gut charakterisirten Stoff im reinen darzustellen.

bei der Zersetzung des Succinylchlorids durch ures Salz zu starke Erhitzung zu vermeiden suchen hah dadurch, dass ich letzteres vor Zusatz des it absolutem Aether mischte. An Stelle des Nawählte ich unn das Bleisalz, weil die Abscheißasis von einer etwa gebildeten organischen Säure rleichtert wird. Es war freilich schwieriger und ender, dieses Salz wasserfrei zu erhalten. Es gesch Erhitzen desselben im gepulverten Zustande bei zu zienlich niedrigen, zuletzt bis zu 150° C. ge-

Wasserbade zum Theil ahdestillirt. Die rückständige Flüssigkeit schied aber beim Erkalten keine Krystalle mehr aus. Deshalb wurde nun im Sandbade destillirt, bis die Dämpfe zue Temperatur von 138 bis 139° C. besafsen. In die nan gewechselte Vorlage ging Essigsäureanhydrid über, die an allen ihren Eigenschaften erkannt wurde. Allmählich steigerte sich der Kochpunkt bis 160° unter Bräunung des Rückstandes. Derselbe war zu gering, um näher untersucht werden zu können. Aether fallte daraus eine feste, braune, in der Hitze schmelzende Substanz, die wahrscheinlich hauptsachlich aus Bernsteinsäureanhydrid bestand. Durch Kochen nat Salpetersäure konnte daraus in der That etwas Bernsteinsäure erzeugt werden.

Die Menge der aus der ätherischen Lösung gewonnenen Essigsäureanhydrids war verhältnismässig bedeutend, da jedoch das Bernsteinsäureanhydrid in absolutem Aether selbst beim Kochen desselben nur sehr wenig löslich ist, so muste dieses noch in dem Rückstande seyn, der in Aether sich nicht hatte lösen lassen.

Diesen Rückstand kochte ich deshalb mit absolutem Alkohol aus, und verdampste die filtrirte Lösung im Waserbade. Was nun in Alkohol ungelöst blieb, bestand zumeist aus Clotblei. Es enthielt aber noch etwas einer organischen Substanz. Denn beim Erhitzen im Rohr schwärzte es sich, und diess geschah auch noch, als es mit Wasser ausgekocht, also das essigsaure Bleioxyd abgeschieden worden war. Es musste also noch etwas bernsteinsaures Bleioxyd augegen seyn. In der That liess sich in der durch Zertetzung des in Wasser vertheilten Rückstandes mittelst Schweselwasserstoff erhaltenen siltrirten Flüssigkeit Bernsteinsaure nachweisen. Aus der durch Verdunsten erhaltenen und von dem größten Theil der Salzsäure besreiten Säure wurde ein Barytsolz dargestellt, welches 60,19 Proc. Baryt enthielt. Im bernsteinsauren Baryt sind 60,47 Proc. Baryterde.

Der Röckstand, welcher beim Verdunsten der Alkohol-

war nicht fest, sondern syrupartig, konnte daher Bernsteinsäure bestehen. Allerdings enthält er me Krystallchen und diese bestanden in der That teinsäurebydrat. Essigsäure war auch nicht mehr halten. Denn die Flüssigkeit roch weder beim en nach dieser Säure, noch auch als sie vollkomedickt und wieder erkaltet war, also Bernsteint mehr verdunsten konnte, die den Geruch der hätte verdecken können.

etylchlorid als bei der eines essigsauren Salzes etylchlorid als bei der eines essigsauren Salzes einylchlorid bildet sich also Essigsäure und Bernanhydrid. Wird die Masse, welche zurückbleibt, den Producten dieser Einwirkungen alles durch sliche extrahirt worden ist, mit absolutem Alkoholit, so muß dieser namentlich das Bernsteinsäureunfnehmen. Verdannst man aber den absoluten

Wasser löste, so war natürlich kem Bernsteinsäureäther darin.

Die sytupartige Masse löste ich in der Kälte in wenig Wasser auf. Dabei blieb eine außerst kleme Menge einer polverigen Substanz zurück, die auch in kochendem Wasser nicht loslich war, darin aber zu einer beim Erkalten erstarrenden dickslüssigen Masse zusammensinterte. Die Menge derselben war viel zu gering, um weitere Versuche zu erlauben.

Die wässerige Lösung wurde nun mit Barytwasser sehwach bersättigt, sofort Kohlensäure hindurchgeleitet, der aus kole tensaurem und bernsteinsaurem Baryt bestehende Niederdlag abfiltrirt und das Filtrat im Wasserbade verdunstet, Als der Rückstand mit absolutem Alkohol gekocht wurde löste sich eine erhebliche Menge eines Barytsalzes darin auf. Benn Erkalten krystallisirte aus der heifsen Lösung nichts heraus. Deshalb wurde die Lösung wieder verdun-Met, die sauer gewordene Masse nochmals mit Barytwasser neutralisart, wieder verdunstet und nun mit nur wenig Alkohol ausgekocht. Die kochend heiß filtrirte Lösung setzte beim Erkalten kleine Krystallehen ab, die unter dem Mikroskop als zarte rhombische Täfelchen oder Blättchen erschienen. Durch Zusatz von Aether zu der alkoholischen Flussigkeit trübte sie sich und setzte nach langerem Stehen noch wesentliche Mengen der Krystalle ab. Sie enthielt noch eine kleine Menge Chlorbaryum. Darum krystallisirte ich sie noch einmal dadurch um, dass ich sie mit kaltein, absoluten Alkohol extrabirte, die Lösung mit dem gleichen Volum Aether mischte und bald filtrirte. Durch ferneren Zusatz von Aether bis zur Trübung schied sich dann das Salz aus, das nun rein war und der Analyse unterworfen wurde.

0,2601 Grm. desselben heferten 0,2933 Grm. Kohlensäure, 0.0982 Grm. Wasser und 0,1204 Grm. kohlensaure Baryt erde. Diefs entspricht 0,08733 Grm. oder 33,58 Proc. Kohlenstoff, 0,01091 Grm. oder 4.19 Proc. Wasserstoff und 0.0835 Grm. oder 35.95 Proc. Baryterde.

|             | gefunden | bereelinet |        |
|-------------|----------|------------|--------|
| Kohlenstoff | 33,58    | 33,72      | 12 C   |
| Wasserstoff | 4,20     | 4,22       | 9 H    |
| Sauerstoff  | 26,27    | 26,23      | 7 C    |
| Baryterde   | 35,95    | 35,83      | 1 Ba O |
| •           | 100.     | 100.       |        |

Da sich die Vermuthung bestätigt hatte, jene syrupartige Säure, welche bei der alkoholischen Lösung des in Aether nicht löslichen Theils der Producte der Einwirkung von Succinylchlorid auf essignaures Bleioxyd zurückblieb, sey Aetherbernsteinsäure, so versuchte ich sie aus Bernsteinsäureanhydrid darzustellen. Da es nicht darauf ankam, zu diesem Ende dieses Anhydrid im chemisch reinen Zustand darzustellen, so wendete ich die einfachste Methode an, es zu gewinnen, nämlich die der Destillation. Ich verfuhr aber nicht so, wie in den Lehrbüchern der Chemie vorgeschrieben ist, wonach die Bernsteinsäure sehr häufig destillirt und das jedesmal mit übergegangene Wasser durch Fliefspapier aufgesogen werden soll, sondern ich brachte sie in eine geräumige Retorte und erhitzte sie zwar bis zum Sieden, andessen doch nur so stark, dass die Bernsteinsäuredämpfe noch innerhalb der Retorte verdichtet werden muß-Tropfen für Tropfen ging das Wasser in die Vorlage über allerdings zugleich mit etwas Bernsteinsäure, allein die Menge der überdestillirenden Säure war doch nur sehr gering. Als sich nahezu so viel Wasser, als das Bernsteinsäurehydrat herzugeben im Stande war, augesammelt hatte, wurde eine andere Vorlage vorgelegt und nun durch Erhöhung der Temperatur das Bernsteinsaureanhydrid übergetrie ben. Bei meinen Versuchen war, da offenbar die benutzte Bernsteinsäure nicht ganz rein war, das erhaltene Anhydrid etwas gelb gefärbt. Als es nach dem Erstarren mit kaltem absoluten Alkohol angerieben wurde, löste sich der gelbe Körper sofort auf, und das Anhydrid blieb zumeist ungelost. Ich wusch es daher mit absolutem Alkohol aus, und brachte es in einen Kolben, in dem es, mit etwa dem Vierfachen an absolutem Alkohol übergossen, längere Zeit der Hitze

des Wasserbades ausgesetzt wurde. Zuletzt wurde die klare wasserhelle Flüssigkeit im Wasserbade eingedunstet.

Der Rückstand bestand aus einer syrupartigen Masse, die durch feste Substanz weißlich getrübt erschien. Sie roch in der Wärme stark nach Bernsteinsäureäther und löste sich nicht ganz in Wasser. Dieses ließ vielmehr einen oligen Körper ungelöst, der sich unter der wässerigen Lösung ausammelte. Dieses Oel hielt ich für Bernsteinsäureäther. Um mich davon zu überzeugen, wusch ich es anhaltend mit Wasser, trocknete es unter der Luftpumpe, destillirte und analysirte es. Ein zweites Mal habe ich es, ohne es vorher destillirt zu haben, der Analyse unterworfen. Beide Analysen geben den Beweis, daß dieser Körper Bernsteinsaureäther war.

- 1. 0,2363 Grm. der destillirten Substanz lieferten 0,516 Grm. Kohlensäure und 0,1856 Grm. Wasser, entsprechend 0,14073 Grm. oder 54,90 Proc. Kohlenstoff und 0,02062 Grm. oder 8,05 Proc. Wasserstoff.
- 11. 0,3280 Grm. des nicht destillirten Aethers gaben 8,6612 Grm. Kohlensäure und 0,2401 Grm. Wasser, entsprechend 0,18115 Grm. oder 55,23 Proc. Kohlenstoff und 0,02676 Grm. oder 8,16 Grm. Wasserstoff.

|             | gefunden |       | berechnet. |      |
|-------------|----------|-------|------------|------|
|             | 1        | 11    |            |      |
| Kohlenstoff | 54,91    | 55,23 | 55,17      | 16 C |
| Wasserstoff | 8,05     | 8,16  | 8,05       | 1444 |
| Sauerstoff  | 37,04    | 36,61 | 36,78      | 80   |
|             | 100.     | 100.  | 100.       |      |

hydrids auf absoluten Alkohol eine reichliche Menge Bernsteinsäureather gebildet wird, so ist es vortheilhaft, bei Darstellung der Verbindungen der Aetherbernsteinsäure das Bernsteinsäureanhydrid in einem Kolben mit absolutem Alkohol im Wasserbade zu digeriren und zwar so lange bis, ungeachtet eines mit einem Kork aufgesetzten langen Rohrs, in welchem sich der sich verflüchtigende Bernsteinsäurenther wieder verdichten kann, der größte Theil des Alkohols ver-

Den Rückstand schüttelt man nun mit Wasser, in in Wasser nicht gelösten Bernsteinsäureäther bersättigt die wässerige Flüssigkeit in der Kälte ydrat. Gleich nach erfolgter Uebersättigung wird zu durch dieselbe geleitet, bis die alkalische Reacter verschwunden ist und nun die Flüssigkeit im de eingedunstet. Die ziemlich trockene Masse man nun mit herfsem absoluten Alkohol und exvollkommen damit. Die ungeföste Salzmasse, ch bedeutende Mengen von bernsteinsaurer Bathält, kann zur Wiedergewinnung der Bernsteintzt werden.

er alkoholischen Lösung, welche den ätherheruBaryt enthält, wird der größte Theil des AlkoVasserbade abdestillirt, und der Rückstand mit
zur beginnenden Trübung versetzt. Läßt man
ing nun möglichst kalt stehen, so setzt sich der
temsaure Baryt in kleinen Krystallen ab. die.

lene schwefelsaure Baryt war aber im Zustande so feiner Vertheilung, dass es nicht möglich war, ihn durch Filtration von der Flüssigkeit zu scheiden. Ich verdunstete deshalb die Mischung unter der Luftpumpe, indem ich hoffte, die in Alkohol gelöste Säure von dem schwefelsauren Baryt trennen zu können. Aber auch diess gelang nicht. Selbst als ich die Alkohollösung der Säure mit dem gleichen Volum Aether mischte, setzte sich der schweselsaure Baryt nicht so ab, dass die Flüssigkeit sich ganz geklart hätte. Ich versuchte nun diese Lösung so oft immer auf das Filtrum zurückzugielsen, bis das Filtrat klar wurde. Dabei verstopfte sich aber das Filtrum fast vollkommen, noch che die Flüssigkeit klar durchfloss. Der Acther verdunstete daber na türlich und endlich auch der größte Theil des Alkohols. Ich setzte deshalb von Neuem Wasser hinzu und nun liefs sich die wässerige Lösung, wenn auch langsam klar filtriren. Das Filtrat wurde unter der Luftpumpe über Schwefelsäure verdunstet. Dabei blieb eine vollkommen farblose, syrupartige Flüssigkeit, die ich, ehe sie von der letzten Spur Wasser befreit war, zunächst prüfte, ob nicht einer der Stoffe, durch deren Wechselwirkung sie erzeugt worden war, im Ueberschufs vorhanden sey. Es fand sich, dass in der That noch etwas des Barytsalzes der Aetherbernsteinsaure zugegen war, welches dadurch entfernt wurde, daß zu der syrupartigen Flüssigkeit Aether hinzugesetzt wurde. Die Flüssigkeit trübte sich dadurch, und als sie absiltrirt wurde, blieb auf dem Filtrum der ätherbernsteinsaure Baryt zurtick. Das Filtrat liefs ich nun zuerst freiwillig verdunsten, später wurde es unter der Luftpumpe über Schwefelsäure vollkommen von aller Feuchtigkeit befreit. Am schnellsten kann man biernach die Aetherbernsteinsäure gewinnen, wenn man das Barytsalz derselben in Wasser löst, the Lösung mit so viel verdünnter Schwefelsäure versetzt, das nicht die ganze Menge des Baryts in schweselsauren Baryt verwandelt wird, die Mischung, ohne sie zu filtriren unter der Luftpumpe verdunstet und den Rückstand mit Aether extrabirt. Die ätherische Lösung der Saure kaun chwefelsauren Baryt nun gut abfiltrirt wer durch den gefällten ätherschwefelsauren B wird. Er läuft nicht mehr durch das Filtr dunsten des Filtrats in der angegebenen W dann die Actherbernsteinsäure.

genschaften der Aetherbernsteinsäure sind ist eine farblose, im reinen Zustande auch lüssigkeit von der Consistenz eines dünnen sich in Wasser, Alkohol und Aether in je auflöst. Erhitzt man sie an der Luft, so ent hre Dämpfe und verbrennen mit wenig oder nur Flamme. Ich vermuthete, dass sie sich, win einem Destillationsapparate erhitzte, in Brydrat und Bernsteinsäureäther zerlegen würder nicht der Fall. Vielmehr ist sie ohne stillirbar. Das Destillat besitzt weder den Gensteinsäureäther, noch wird es durch Wasser einsehr löst es sich vollkommen leielt in je

sigem schwefelsauren Natron, Eindampfen der Lösung, Extrahiren des Rückstandes mit absolutem Alkohol und Fällen dieser Lösung mit Aether, oder auch unmittelbar aus dem Producte der Einwirkung des Bernsteinsäureanhydrids auf absoluten Alkohol erhalten werden. Ich habe es nach letzterer Methode in größerer Menge dargestellt. Man kocht die Alkohollosung des Anhydrids, die außer Bernsteinsäurehydrat Aetherbernsteinsäure und Bernsteinsäure-Sther enthielt mit frisch geglühtem kohlensauren Natron, bis ein mit Wasser gemischter Tropfen der filtrirten Flüssigkeit nicht mehr sauer reagirt. Man läßt nun erkalten, vermischt mit einem gleichen Volum Aether und filtrirt die Mischung, nachdem sie mehrere Stunden gestanden hat. Der ungeloste Rückstand enthält noch bernsteinsaures Natron. Dann seizt man zu dem Filtrat so viel Aether, dass sich eine begunnende Trübung zeigt. Lässt man die Mischung nun rulig stehen, so setzen sich sehr zarte nadelförmige Krystalle ab, die aber oft eine bedeutende Länge erreichen. Diese Krystalle sind das reine atherberusteinsaure Natron. Nach einigen Angaben über die Löslichkeit des bernsteinsauren Natrons in einigen Lehrbüchern z. B. in Gerhardt's Lebrbuch d. org. Chem. (Bd. 2, S. 522) sollte man meinen, das atherberusteinsaure Salz könne nach dieser Darstellungsweise nicht frei von berusteinsaurem Natron gewonnen werden, da danach auch dieses in Alkohol leicht löslich seyn soll. Diefs ist aber ein Irrtbum, wahrscheinlich dadurch entstanden, dass Doepping ') in seiner "Untersuchung einiger bernsteinsaurer Salze« sagt, es sey in wässengem Weingeist leicht löslich. Es kann vielmehr durch Alkohol aus seiner concentrirten wässerigen Losung gefällt werden, wie ich 2) schon bei einer früheren Gelegenheit angegeben habe, und ist in absolutem Alkohol unloslich.

Aus der ätherischen Flüssigkeit, welche die nadelförmigen Krystalie abgesetzt hat, kann durch Zusatz von noch mehr Aether noch etwas des Salzes gewonnen werden.

<sup>1)</sup> Annal, der Chem. and Pharm. Bd. 47, S. 261\*.

<sup>2)</sup> Jeun'sche Annalen Bd. 1, S 187\*.

erbernsteinsaure Natrou bildet aufserst feine na-Krystalle, die in Wasser und Alkohol sehr leicht d, sich aber in Aether nicht lösen. Läfst man ige Lösung an der Luft stehen, so verdunstet das lmählich und wenn die Luft nicht zu feucht ist, t sich das Salz in kleinen Krystallen aus. In iter Lust zersliefst es aber. Erhitzt man es geentwickelt sich der Geruch nach Bernsteinsäurerun stärkeren Erhitzen entzünden sich die ent-Dämpfe und brennen mit leuchtender Flamme. un das Salz sehr gehnde in einem Destillationsso sammeln sich die Dämpfe in Form farbloser pfen, die vollkommen den Geruch und die Eigenes Bernsteinsäureäthers besitzen Das Salz zerlegt durch Hitze in neutrales bernsteinsaures Natron deinsäureäther.

ohsche und wässerige Lösungen des ätherbern-. Natrons werden durch eben solche Lösungen Natron. Diess entspricht 0,1015 Grm. oder 42,53 Proc. Kohlenstoff, 0,0131 Grm. oder 5,49 Proc. Wasserstoff und 0,04415 Grm. oder 18,50 Proc. Natron.

|             | 1.    | II.   | HI.   | IV.   | V.    | berechne | t.         |
|-------------|-------|-------|-------|-------|-------|----------|------------|
| Kohlenstoff | _     |       |       | 42,72 | 42,53 | 42,81    | 12C        |
| Wasserstoff |       |       | _     | 5,38  | 5,49  | 5,35     | 9 H        |
| Sauerstoff  |       |       | _     | 33,40 | 33,48 | 33,29    | 7 <b>O</b> |
| Natron      | 18,57 | 18,47 | 18,56 | 18.50 | 18,50 | 18,55    | 1 Na O     |
|             |       |       |       | 00 ]  | 100   | 100      | •          |

Die Formel des ätherbernsteinsauren Natrons ist also: C\* H\* O\* O O\* C\* H5, Na O\*

### Aetherbernsteinsaures Kali.

Dieses Salz wurde auf dieselbe Weise wie das Natronsalz dargestellt. Nur mußte zur Abscheidung des bernsteinsauren Kalis eine größere Menge Aether (das dreifache Volum der Alkohollösung) hinzugesetzt werden. Als dann mehr Aether bis zur starken Trübung hinzugefügt wurde, setzte sich das Salz nicht in Krystallen, sondern in Form eines Syrups ab. Dieser wurde mit Aether gewaschen, und unter der Glocke der Luftpumpe neben Schweselsäure zur Trockne gebracht. Dadurch wurde er sest, krystallisirte aber nicht, sondern bildete eine traubige, weiße Masse, die an der Luft äußerst schnell zersloße. In der Wärme verhält es sich, wie das Natronsalz. In Alkohol und Wasser ist es noch leichter löslich, als dieses. Aether löst es dagegen nicht aus.

Die Analyse dieses Salzes führte zu folgender Zusammensetzung.

- I. 0,3652 Grm. des bei 100° C. getrockneten Salzes licferten 0,1380 Grm. kohlensaures d. h. 0,09409 Grm. Kali, 100 Theile also 25,76 Theile Kali.
- II. 0,3810 Grm. gaben 0,1438 Grm. kohlensaures, also 0,09805 Grm. Kali, d. h. 25,73 Proc.

.2235 Grm. lieferten 0,085 Grm. kohlensaures oder erm. Kali also 25,93 Proc. Kali.

Aus 0,2584 Grm. erhielt ich 0,0977 Grm. kohleudis, entsprechend 0,06661 Grm. oder 25,78 Proc.

2269 Grm. endlich lieferten 0,2972 Grm. Kohlen991 Grm. Wasser und 0,0863 Grm. kohlensaures
relten also 0,08855 Grm. oder 39,033 Proc. Koh0,01101 Grm. oder 4,85 Proc. Wasserstoff und
-rm. oder 25,94 Proc. Kali.

| 1    | L.    | II.   | Ш,    | IV.   | V.    | berechn |
|------|-------|-------|-------|-------|-------|---------|
| off  | _     | _     |       | _     | 39,03 | 39,10   |
| toff | _     | _     | _     | _     | 4,85  | 4,89    |
| ft   | -     | -     | -     |       | 30,18 | 30,41   |
|      | 25,76 | 25,73 | 25,93 | 25,78 | 25,94 | 25,60   |
|      |       |       |       |       | 100.  | 100.    |

Kalisalz gebührt die Formel C'H'O' O

figkeit an. In Wasser und Alkohol ist es sehr leicht löslich.

Bei der Analyse bot es besondere Schwierigkeiten dar. Es war äufserst schwer, es trocken zu erhalten, und bei etwas zu starker Erhitzung im Luftbade wurde es zersetzt. Beim Erhitzen auf 100 bis 105° C. nahm es fortdauernd an Gewicht ab. Als ich das Trocknen endlich unterbrach, zeigte sich, dass das getrocknete Salz bedeutend zu viel Magnesia enthielt, nämlich 14,66 Proc., während die Rechnung 12,74 Proc. Magnesia verlangt.

Bei einem andern Versuch, wobei die Erhitzung bei nur 90 – 95° C. geschah, war endlich das Gewicht wirklich constant geworden. Doch auch in diesem Falle hinterliefs das Salz etwas zu viel Magnesia. Ich erhielt nämtich aus 0,3166 Grm. desselben 0,042 Grm. Magnesia, was 13,26 Proc. entspricht.

Wegen dieser Schwierigkeit, das Salz ohne es zu zersetzen in vollkommen trockenen Zustand überzuführen,
habe ich die weitere Analyse desselben unterlassen. Doch
ist wohl nicht zu zweifeln, dass es durch die Formel

[: H \* O \* ]

O \* ausgedrückt werden kann.

#### Aetherbernsteinsaure Baryterde.

Die Darstellungsmethode dieses Salzes ist schon weiter oben angegeben worden. Ich habe versucht, die Anwendung des Wassers bei der Sättigung der erzeugten unreinen Actherbernsteinsäure mit Barythydrat gänzlich zu vermeiden. Als ich jedoch die Alkohollösung des Bernsteinsaureanhydrids, die lange Zeit erhitzt worden war, mit geschmolzenem, und wieder gepulverten Barythydrat längere Zeit kochte, nahm die Flüssigkeit nur Spuren davon auf.

Dagegen kann man aus Bernsteinsäureäther bernsteinsauren Baryt darstellen. Wenn man jedoch diesen Aether mit Wasser und überschüssigem Barythydrat mehrere Tage steben laßt, so erhält man fast nur bernsteinsauren Baryt. Wurd er aber mit der äquivalenten Menge Barythydrat und emischt und die Mischung im Wasserbade vero bleibt ein Rückstand, der sich zumeist in abikohol löst. Etwas bernsteinsaurer Baryt bleibt
Die Alkohollösung trübt sich auf Zusatz von
d setzt Krystallchen des ätherbernsteinsauren Ba-

therbernsteinsaure Baryt bildet kleine mikroskoystallchen, die meist als rhombische Tafeln erZuweilen sieht man jedoch entschieden, dass sie
ne Form besitzen. Wahrscheinlich sind sie schiefe,
e Prismen. Doch sind sie zu klein, um sie mit
als solche erkennen zu können. In Wasser sind
loslich. Verdunstet man diese Lösung im Waso bleibt der ätherbernsteinsaure Baryt ganz oder
unzersetzt. Denn der Rückstand ist in wenig
ollkommen leicht löslich. Auch in Alkohol löst
Salz, obgleich doch weit schwerer, als in Waser Alkohol lost kann etwas mehr davon auf, als

Proc. Kohleustoff, 0,01476 Grm. oder 4,17 Proc. Wasser stoff und 0,12699 Grm. oder 35,88 Proc. Baryterde.

In der folgenden Tabelle sind die Resultate dieser Analysen zugleich unt denen der Analyse des bei Gelegenheit der Einwirkung des Succinylchlorids auf essigsaures Bleioxyd erhaltenen atherbernsteinsauren Baryts nebeneinander gestellt.

 I.
 II.
 IV.
 V burechnet

 Kohlenstoff
 —
 33,47 33,48 33,58 33,72 12 C

 Wasserstoff
 —
 4,16 4,17 4,20 4,22 9 H

 Sauerstoff
 —
 26,44 26,47 26,27 26,23 7 O

 Baryt
 35,86 35,93 35,93 35,88 35,95 35,83 1 Ba O

 100 100 100 100

Dem ätherbernsteinsauren Baryt gebührt demnach die Formel: C\* H\* O\* (O\*.

#### Aetherbernsteinsaure Kalkerde.

Dieses Salz wurde genau in der Weise dargestellt, wie das vorige. Allein es konnte nicht in Krystallen erhalten werden. Vielmehr schied es sich in Form eines Syrups aus, als die alkoholische Lösung desselben durch Aether gelallt wurde. Dieser Niederschlag wurde mit Aether gewaschen, und dann unter der Luftpumpe vollkommen getrocknet. Dabei wurde der Syrup immer schwerflüssiger, endlich vollkommen fest, ohne daß die Substanz ihre Durchschugkeit verloren hätte. Sie erschien nun durchaus wie arabisches Gummi, zog an der Luft schuell Feuchtigkeit an, zertloß aber nun langsam zu einem nur äußerst zählussigen Syrup. In Wasser und Alkohol ist das Kalksalz leicht loslich.

Die Analysen dieses Salzes ergaben folgende Resultate:
1. 0,2822 Grin. des bei 100° C. getrockneten Salzes binterliefsen nach dem Glüben ein Gemisch von Kalk und koldensauren Kalk, das durch kohlensaures Ammoniak in 10572 Grin. kohlensauren Kalk überging, entsprechend 0,01593 Grin. oder 17,31 Proc. Kalk.

2257 Grm. gaben 0,3178 Grm. Kohlensäure, 0,1071 ser und im Schiffehen blieben 0,0721 Grm. einer von Kalk, kohlensauren Kalk und unverbrantzurück, dessen Gewicht durch kohlensaures Aust 0,0734 Grm. erhöht wurde. Beim Auflösen der en Kalks in Salzsäure blieben endlich 0,0034 de zurück. Hiernach bestanden die 0,2257 Grm. s aus 0,09809 Grm. Kohlenstoff, 0,0119 Grm. ff und 0,03928 Grm. Kalkerde, oder in Procen-3,46 Kohle, 5,27 Wasserstoff und 17,40 Kalk-

|          | I.    | II.   | berechnet |        |
|----------|-------|-------|-----------|--------|
| lenstoff | _     | 43,46 | 43,60     | 12 C   |
| serstoff |       | 5,27  | 5,45      | 9 H    |
| erstoff  | -     | 33,87 | 33,91     | 70     |
| erde     | 17,34 | 17,40 | 17,04     | 1 Ca O |
|          |       | 001   | 100.      |        |

usual fur diseas Salz at also C\* H4 O4 / O

das Salz zu fällen. Die Flüssigkeit wurde aber trotz der Verdünnung noch dunkler, etwa wie ganz concentrirte Kobaltlösung, und enthielt, nachdem sie filtrirt worden war, noch Schwefelsäure. Beim Verdunsten des Aethers und zuletzt des Alkohols im Wasserbade färbte sich die Losung vollkommen dunkelbraun. Offenbar war die Bildung von Manganoxyd die Ursache der Farbenveränderung dieses Salzes, so wie die Ursaché davou, dass sich die Schwefelsäure durch absoluten Alkohol und Aether nicht ganz aus der Flüssigkeit entfernen liefs. Obgleich es mir souach nicht gelungen ist, dass Manganoxydulsalz der Aetherbernsteinsäure im reinen Zustande zu gewinnen, so folgt doch aus diesen Versuchen, dass es nicht krystallisirbar ist, sondern zu einer röthlichen, gummiartigen Masse eintrocknet, die an der Luft zerfliefst, und in Wasser. Alkohol und selbst ätherreichem Alkohol leicht löslich ist.

### Actherberasteinsaures Zinkoxyd.

Dieses Salz wird erhalten, wenn man ätherbernsteinsauren Baryt und schwefelsaures Zinkoxyd in möglichst geringem Ucberschuss in wässeriger Flüssigkeit auf einauder wirken lafst, Beim Verdunsten der filtrirten Flüssigkeit schiefst das Salz in Krystallen an, die zarte Blätter aber zuweilen von ziemlicher Größe bilden. Um den Ueberschuss des schweselsauren Salzes zu entsernen, löst man die trockne Masse in absolutem Alkohol, worin sie leicht aufloslich ist, und fügt ein gleiches Volum Aether binzu. Die nach einigen Stunden abfiltrirte Flüssigkeit ist nur frei von Schwefelsaure. Fügt man einen Ueberschufs von Aether hinzu, so trübt sich zwar die Flüssigkeit, aber es setzen sich weder Krystalle, noch eine syrupartige Masse ab, sondern die niedergeschlagene Substanz legt sich nur sehr langsam und allmäblich, als ein äußerst feines, weißes Polver auf den Boden. Deshalb wurde der Aether und Alkohol durch Abdunsten entfernt, der Rückstand in Wasser gelöst und die nochmals filtrirte Flüssigkeit unter der Lostpumpe verdanstet. Dabei bildeten sich wieder die chuten Krystalle des ätherbernsteinsauren deren Form ich nicht näher ermitteln konntenbloses, leicht in Wasser und Alkohol und altigem Alkohol fösliches Salz, das sich etwas le Wärme zersetzt, als die früher analysirten. eratur von 100 bis 105° C. nahm es fortdauch nur langsam an Gewicht ab, so daß, als en nicht erreichter Constanz des Gewichts das urde, 24,1 Proc. Zinkoxyd zurückbliehen. De 1ch es bei einer Temperatur von höchstens 95 3346 Grm. des Salzes hinterließen beim Glem. Zinkoxyd, Es enthielt also 23,01 Proc. i

1,2016 Grm. lieferten bei der Elementaran m. Kohlensäure, 0,095 Grm. Wasser und 6, koxyd, entsprechend 0,08291 Grm. oder 40,52 ff, 0,01056 Grm. oder 5,16 Proc. Wasserstoff Zurkoxyd derschlag war weder krystallinisch noch syrupartig, sondern wie der Zinkmederschlag äußerst fem pulverig. Auch blieb die Flüssigkeit stets noch intensiv blau, ein Beweis, daß Acther doch nur einen Theil des Salzes zu fällen im Stande war.

Lösung unter der Luftpumpe in blaugrünen, undurchsichtigen oder doch nur durchscheinenden, fast tafelförmigen pristatischen Krystallen, die in Wasser und Alkohol leicht lösbeh sind und selbst auch in Aether enthaltenden Alkohol wird lösen. Das reine lufttrockne Salz giebt bei 100° bis 110° nur Spuren von Feuchtigkeit ab.

Die Analysen desselben lieferten folgende Resultate:

I. 0,3018 Grm. des bei 100 bis 110° getrockneten Salzes gaben 0,0672 Grm. Kupferoxyd, entsprechend 22,27 Proc.

II. 0,3082 Grm. desselben lieferten 0,0690 Grm. Kup-

feroxyd, entsprechend 22.39 Proc. Kupferoxyd.

111. Aus 0,2214 Grm. erhielt 1ch 0,3276 Grm. Kohlenwore, 0,1015 Grm. Wasser und 0,0503 Grm. Kupferoxyd, entsprechend 0,08935 Grm. und 40,36 Proc. Kohlenstoff; 0,01128 Grm. oder 5,10 Proc. Wasserstoff und 22,72 Proc. Kupferoxyd.

Daraus folgt folgende Zusammensetzung dieses Salzes:

|             | 1     | IF    | Ш     | bereelingt. |        |
|-------------|-------|-------|-------|-------------|--------|
| Kohlenstoff | _     |       | 40,36 | 40,76       | 12 C   |
| Wasserstoff |       | _     | 5,09  | 5,09        | 9 A    |
| Sauerstoff  | _     | -     | 31,83 | 31,70       | 70     |
| Kupferoxyd  | 22,27 | 22,39 | 22,72 | 22,45       | 1 Cu O |
|             |       |       | 100   | 100         |        |

Die Formel dieses Salzes ist: C\* H \* O \* O \*

#### Aetherbernsteinsaures Silberoxyd.

Dieses Salz wird leicht durch Fällung der concentrirten Lusing eines leicht löslichen ätherbernsteinsauren Salzes, des Natron - oder Barytsalzes, durch eine Lösung von salfegend atts Annal Bd CVIII.

petersaurem Silberoxyd, und Waschen des Niederschlags ant Wasser im vollkommen reinen Zustande erhalten. Die Verbindung ist jedoch durchaus nicht unlöslich, sondern nur schwer löslich. Durch zu auhaltendes Waschen würde es daher gänzlich sich auflösen. Deshalb darf diese Operation nur so lange fortgesetzt werden, bis das Waschwasser keine Spur Salpetersaure oder im Falle man das Barytsala angewendet hatte, bis es keine Spur Baryt mehr enthält. Dann prefst man den Niederschlag aus, und läfst ihn an der Luft trocken werden. Ich habe versucht, das Salz in Krystallen dadurch zu erhalten, dass ich es in kochenden Wasser löste und die Lösung erkalten liefs. Allein obgleich es sich in der Hitze allerdings in größerer Menge im Wasser auflöste, als in der Kälte, so sonderte es sich aus der erkaltenden Lösung ganz in derselben amorphen Form aus in der es bei der ursprünglichen Darstellung des Salzes niedergefallen war.

Das ätherbernsteinsaure Silberoxyd bildet einen weißen, pulverigen, amorphen Niederschlag, der in kaltem Wasser schwer löslich ist, in Alkohol sich noch weniger leicht löst aber von diesen Flüssigkeiten in der Kochhitze in etwas größerer Menge aufgenommen wird, als in der Kälte. Scheis det es sich aus diesen Lösungen durch Erkalten aus, so niumt es nicht krystallinische Form an. Das aus der Alkohollösung sich ausscheidende bräunt sich im Lichte. Im trocknen Zustande dunkelt es im Lichte nicht merkbeh. Das lufttrockne Salz verhert bei 100°C, keine Spur von Feuchtigkeit und enthält kein chemisch gebundenes Wasser.

Bei der Analyse gab das in der Kälte gefällte Salz folgende Zahlen:

- 0,2299 Grm. lieferten 0,0894 Grm. oder 42,80 Procumetallischen Silbers.
- 0,2959 Grin, gaben 0,3071 Grin. Kohlensäure, 0,097
   Grin. Wasser und 0,1270 Grin. Silber. Diefs entspricht 0,08375 Grin oder 28,30 Proc. Kohlenstoff. 0,01078 Grine oder 3,64 Proc. Wasserstoff, und 42,92 Proc. Silber.

Die Zusammensetzung dieses Salzes ist also:

|             | 1     | 16    | berechnet. |      |
|-------------|-------|-------|------------|------|
| Kohlenstoff |       | 28,30 | 28,46      | 12C  |
| Wasserstoff | -     | 3,64  | 3,56       | 914  |
| Sauerstoff  | -     | 25,14 | 25,29      | 80   |
| Silber      | 42,80 | 42,92 | 42,69      | 1 Ag |
|             |       | 100   | 100        |      |

Formel dieses Salzes ist hiernach: C' H', Ag O.

dürste Wunder nehmen, dass die Actherbernsteindie sich doch so leicht bildet, nicht fruher beobachtet
n ist. Der Grund davon ist aber der, dass nur das
trid der Bernsteinsäure, bei der Verdunstung seiner
ollösung zur Bildung derselben Anlass giebt. Löst
Bernsteinsäurehydrat in absolutem Alkohol, und veret man die Lösung im Wasserbade, so bleibt im
trande das reine Bernsteinsäurehydrat in sester Form.
Itsteht dabei weder der flüssige Bernsteinsäureäther,
die syrupartige Aetherbernsteinsäure. Das Anhydrid
erusteinsäure ist aber eigentlich noch nicht einer einderen Untersuchung unterworsen worden. Unter Anbat man denn auch den Versuch nicht angestellt,
welchen man zur Endeckung der Aetherbernsteinsäure
t wäre.

be hauptsächlichsten Resultate der vorstehenden Arbeit sich in folgende Satze zusammenfassen:

Das neutrale oxalsaure Kah giebt zwar im krystal-Zustande sein Krystallwasser bei 100 bis 110° C. ehr langsam ab, wie Graham und Rammelsberg en. Wied es aber vor der Erhitzung gepulvert, so daraus bei dieser Temperatur das Krystallwasser leicht ommen abgeschieden werden.

Bei der Einwirkung von Chloracetyl auf wasserneutrales oxalsaures Kali oder Bleioxyd bildet sich dem Chlormetall Kohleusäure, Kohlenoxyd und Essignbydrid.

Benn Vermischen von trockner bernsteinsaurer erde mit Chloracetyl bildet sich unter schwacher Ex-

hitzung Bernsteinsäure - und Essigsäureanhydrid. In beid Fällen wurde keine die Radicale beider Säuren enthalte Verbindung beobachtet.

1) Das Succinylchlorid erstarrt bei 0° C. zu einer Machöner, farbloser, tafelförmiger Krystalle, deren Form, sie durch Wärme und durch Feuchtigkeit leicht veränd werden, nicht näher studirt werden konnte.

5) Bei Emwirkung von Succinylchlorid auf gesehn zenes, gepulvertes essigsaures Natron erhitzt sich die Masso daß Zersetzung des Succinyls eintritt. Es bildet das Hydrat der Essigsäure, und ein brauner bis braschwarzer Körper, der in Wasser, Alkohol und Achnicht löslich ist, und sich auch nur theilweise in Ammos zu einer braunschwarzen Substanz auflöst.

6) Wird Succinylchloud mit wasserfreiem essigsan Bleioxyd, das in absolutem Aether aufgeschlämmt ist, mischt, so entsteht Chlorblei, Essigsäure und Bernste säureanhydrid. Zugleich bildet sich aber auch etwas bistemsaures Bleioxyd.

7) Durch längeres Erhitzen von Bernsteinsäureanhyd mit absolutem Alkohol im Wasserbade bildet sich Besteinsäureäther und Aetherbernsteinsäure.

- 8) Die reine Aetherbernsteinsäure aus dem Barytidurch Schwefelsäure gewonnen, ist eine farblose, nicht emal sehr dickflüssige, syrupartige Flüssigkeit, die sich Wasser und Alkohol in jedem Verhältnifs löst, und at in Aether sehr leicht löslich ist. Sie ist ohne Zersetzdestillirbar, und brennt mit wenig oder nicht leuchten Flamme.
- 9) Durch Destillation acquivalenter Mengen von Besteinsaurehydrat und Bernsteinsaureäther bildet sich Aetherbernsteinsaure nicht,
- 10) Von den Salzen der Aetherbernsteinsäure ist Silbersalz schwer in Wasser und Alkohol löslich und Darstallisubar. Dagegen lösen sich das Natron-, Karalkerde-, Kalkerde-, Baryterde-, Manganoxydul-, Zinund Kupferoxydsalz leicht sowohl in Wasser, als in Alko

Einige sind zersliestich und nicht krystallisirbar, wie zutlich das Kali. Talkerde-, Kalkerde- und Mangandulsalz. In freilich unbestimmbaren Krystallen kann Natrou-, Baryterde, Zink- und Kupseroxydsalz erhalten den. Die Zusammensetzung der genannten Salze der herbernsteinsäure kann durch die Formel (C\*H\*O\*), M O\* gedrückt werden. Sie sind alle, so weit sie untersucht wassersrei.

- 11) Auch aus dem Bernsteinsäurcather können ätherrasteinsaure Salze dargestellt werden, z.B. das Barytsalz
  durch, dass man den mit Wasser geschüttelten Aether
  der aequivalenten Menge Barythydrat im Wasserbade
  Trockne verdunstet.
- 12) Das neutrale bernsteinsaure Natron ist in absolu-Alkohol nicht löslich.
- 13) Durch Einwirkung von absolutem Alkohol auf meteinsäurehydrat im Wasserbade entsteht weder Berninsäureäther noch Aetherbernsteinsäure.

## V. Ueber die Aldehydsäure; von VV. Heintz und J. Wisticenus.

Weiteres in Essigsäure über, sondern wird vorläufig Aufnahme von einem Acquivalent Sauerstoff zu Algebaure. Als Oxydationsmittel benutzte Liebig Silberd, mit welchem er eine wässerige Aldehydlösung mischte erwärmte. Ein Theil des Silbers wird ohne Gasent-telung metallisch ausgeschieden und überzieht zum Theil Wande des Glasgefäßes mit einer spiegeluden Metall-

"-Ueber die Producte der Oxydation des Alkohols". Ann. der Pharm.

un auderer Theil des Oxydes vereinigt sich sofai neu gebildeten Säure zu einem in Wasser löck Hinzugesetztes Barytwasser fällt aus diese ze. eroxyd, welches durch Erwärmen mit der Bary 2 abermals vollständig reducirt wird. Die Flu

ithält darauf essigsauren Baryt.

ig giebt die Umsetzungen des Aldehyds in Alde einfach als Thatsachen an, ohne bestimmtere and Beweise beizubringen. Die wahrscheinliche Zusam ng der Aldehydsäure ist nach ihm C. H. O., ohn ntscheidet, ob jeuer empirische Ausdruck der was oder der wasserhaltigen Säure zukommt. Für da aure waren danach zwei rationelle Formeln mos veder

indessen widerstreiten entschieden unserer jetzige

Aequivalentzahlen zu verwerfen, oder an den letzteren beiden festzuhalten und von der Aldehydsäure abzusehen.

Hierdurch und durch die nicht ganz vollständige Durchluhrung des unseren Gegenstand betreffenden Theiles von Liebig soben citirter, sonst so bedeutender Arbeit sind wir zu einer neuen sorgfältigen Wiederholung der Liebig' schen Versuche bewogen worden.

Wie Liebig haben wir Aldebyd in der Wärme auf Suberoxyd einwirken lassen und dabei die von ihm gemachten thatsachlichen Beobachtungen bestätigt gefunden. Unter Reduction eines Theiles des Silberoxydes entsteht uhne Gascutwicklung ein lösliches Silbersalz. Dieses filtrirt und mit Barytwasser versetzt, lässt Silberoxyd zu Boden fallen, welches, mit der Lösung des neugebildeten Barvisalzes erhitzt, abermals reducirt wird. Ob diese Reduction aber der Säure des Barytsalzes oder dem noch in großer Menge in der Flüssigkeit vorhaudenen, an seinem Gruch erkennbaren Aldehyd zuzuschreiben ist, bleibt fragbch. Der angestellte Versuch kann hierfür durchaus nicht entscheidend seyn. Wir wiederholten ihn daher mit allen durch den Gegenstand gebotenen Vorsichtsmaafsregeln, behuß Darstellung zur Analyse genügender Mengen der gebildeten Producte.

Wenn Aldehyd unter Aufnahme von einem Aequivalent Sucrestoff bei der Behandlung mit Silberoxyd das aldehydsaure Salz desselben geben soll, so sind auf ein Aequivalent Aldehyd zwei Aequivalente Silberoxyd erforderlich. Das eine wird zu Metall reducirt, das andere vereinigt sich mit der neuen Saure. Ist dagegen mehr Silberoxyd vorhanden, so wird der Ueberschufs oxydirend auf die Aldehydsaure wirken und sogleich Essigsaure entstehen lassen. Denn nach dem oben erwähnten Versuche von Liebig werden die aldehydsauren Salze durch freies Silberoxyd in Estaure übergeführt. Ein solcher Vorgang mußte hier durchaus vermieden, und deshalb der Aldehyd gegen das Silberoxyd in großem Ueberschusse angewendet werden.

Aus 80 Gru. remen Aldebydammoniaks wurde durch

n mit der äquivalenten Meuge verdünnter Schwenter guter Abkühlung des Destillates eine wässeng von reinem Aldehyd dargestellt. In dieser ch der Theorie 57,7 Grm. Aldehyd enthalten seyn; hat aber war die Menge desselben wegen theilrdunstung, trotz guter Abkühlung, etwas geringer. rgestellte Aldehydlösung wurde in einem Kolben m. Silberoxyd (wenig mehr als ein halbes Aequiwelches behufs leichterer Einwirkung durch Ant Wasser gleichförmig befeuchtet war, gegossen, rmischen trat von selbst eine Erwärmung ein, dessen nicht von einer sichtbaren Silberreduction war. Beim Erhitzen zeigte sich eine solche soon die Glaswände belegten sich mit einer spie-Metallschicht. Eine Gasentwickelung fand dabei Zweimal wurde der mit einem Condensationsscheue Kolben im Wasserbade bis zu anfangenen der Flüssigkeit erhitzt, welches stets sehr bald

Es ging sehr leicht vor sich. Das Metall blieb mit Beibehaltung der Krystaltform völlig silberweifs im Tiegel aufück.

1. 0,5221 Grm. Substanz hinterließen, so behandelt 0,3371 Grm. metallisches Silber = 64,57 Proc.

Essignaures Silberoxyd verlangt 64,67 Proc., das aldehydsaure Silberoxyd wûrde nach der Formel  $C_4 H_2 O_2 \cap Ag \cap O_2$ 

dagegen 64,29 Proc., als C. H. O. O., aber 67,92 Proc. Silber enthalten. Danach, wie nach der vollkommen Aehnlichkeit im Verhalten des Salzes zu dem des essigsauren Silberoxyds, bleibt kaum ein Zweifel, daß wir es wirklich mit solchem zu thun hatten.

Em Theil der von den Krystallen getrennten ersten Flüssigkeit wurde unmittelbar nach der Filtration unter den Recipienten der Luftpumpe gebracht. Schon nach den ersten Kolbenzugen trat ein heftiges Sieden ein, jedenfalls in Folge der Verfluchtigung des Aldehyds. Das Auspumpen wurde, bis dieses vorüber war, nur langsam fortgesetzt, dann aber die Verdunstung schnell beendet. Das Silbersalz schofs in den für das essigsaure Silberoxyd charakteristischen flachen Nadeln an, welche etwas grau gefärbt waren. Eine wesentliche Zersetzung indessen schien nicht eingetreten zu seyn, denn

II. 0,4039 Grm. gaben, unter der Luftpumpe vollständig Letrocknet, nach dem Verbrennen 0,2609 Grm. metallisches Silber 64,60 Proc., d. h. nur 0,07 Proc. weniger als das casigsaure Silberoxyd verlangt.

Der zweite und Haupttheil der ersten Flüssigkeit wurde hierauf mit chemisch reiner Chlorbaryumlösung so zersetzt, dass die vom Chlorsilber absiltrirte Flüssigkeit weder Silber noch Chlor euthielt und das gebildete Barytsalz dann vom medergefallenen Chlorsilber absiltrirt. Unter der Luftpumpe zeigte die Flüssigkeit das schon bei der Silbersalzlösung beobiehtete hestige Sieden, welches bei jedem neuen Kolbenzuge sich wiederholte. Das ganze Zimmer war dabei

er eine schwach gelbliche, straklig krystalling zurück, welche etwas weniger als 2 Grun. in wenig Wasser gelöst und filtrirt, wobei inhende Körper (Aldehydharz?) auf dem E. Das Filtrat wurde wieder im Vacuo end getrocknet, darauf gepulvert und im Platint im unter die Luftpumpe gebracht, bis kein im wichtsverlust mehr stattfand. Eine Lösung it Silbersolution und einigen Tropfen Ammorerwärint, zeigte nie die spiegelnde Silberte he nach Liebig dem aldehydsauren Baryt eine

vor dem bier beschriebenen Versuche hatten uso geleiteten angestellt, indessen wegen zu oge des Materials das Umkrystallisiren unterlar gelblich gefärbten Barytsalze unternahmen nentaranalysen, welche stets zu viel Kohlen sammengesetzt gewesen wäré. Die vollkommen trockne Substanz wurde nun zu zwei Elementaraualysen und einer Barytbestummung benutzt.

111. 0,2476 Grm. Barytsalz gaben 0,1902 Grm. kohlensauren Baryt = 0,14773 Grm. oder 59,67 Proc. Baryterde: ferner 0,1689 Grm. Kohlensäure inclusive der in dem kohlensauren Baryt enthaltenen = 0,04606 Grm. Kohlenstoff = 1860 Proc., und 0,0528 Grm. Wasser = 0,00587 Grm. Wasserstoff = 2,37 Proc.

IV. 0,1237 Grm. Substanz gaben 0,0951 Grm. kohlensauren Baryt oder 0,07386 Grm. Baryt = 59,71 Proc.; un Summa 0,0853 Grm. Kohlensäure = 0,02326 Grm. Kohlenstoff oder 18,81 Proc.; und 0,0293 Grm. Wasser = 0,00326 Grm. Wasserstoff oder 2,63 Proc.

V. 0,0984 Grm. Substanz hinterließen bei Luftzutritt zeglüht 0,0763 Grm. kohlensauren Baryt = 0,05926 Grm. Baryt oder 60,22 Proc.

Die analytischen Ergebnisse stellen sich demnach, übersichtlich geordnet, gegen die nach den verschiedenen Formeln berechneten Werthe folgendermaßen:

|                   |       | l.            | Silbersals.      |                   |
|-------------------|-------|---------------|------------------|-------------------|
|                   | Gefu  | nde <b>n.</b> | Berechnet nach   | ier Formel        |
| C.16 in           | 1.    | H.            | C, H, O, C, H, O | (2) O2 C1 H2 O O2 |
| Silber in 100 Th. | 64,57 | 64,60         | 61,67 64,2       | 9 67,92           |

| 2            | . Barytes | .s.1  |        |  |  |  |
|--------------|-----------|-------|--------|--|--|--|
| Gefonden     |           |       |        |  |  |  |
| 111.         | IV.       | V,    | Mittel |  |  |  |
| C = 18,60    | 18,81     |       | 18,71  |  |  |  |
| H = 2.37     | 2,63      |       | 2,50   |  |  |  |
| 0 = -        | _         | -     | 18,95  |  |  |  |
| Ba O = 59,67 | 59,71     | 60,22 | 59,86  |  |  |  |
|              |           |       | 100.00 |  |  |  |

Berechnet nach der Formel:

| C4 H4 O2 O2 | C, H, O,               |
|-------------|------------------------|
| 18,67       | 20,08                  |
| 3,11        | 2,51                   |
| 18,68       | 13,39                  |
| 59,54       | 64,02                  |
| 100,00      | 100,00                 |
|             | 3,11<br>18,68<br>59,54 |

den Kohlenstoff und die Baryterde gefunden sprechen der letzteren Formel durchaus nichen im Ganzen der für den essigsauren Baro, aber der zweiten Formel fast ebenso nal ammtlich noch innerhalb der Fehlergräuzen formel C, H, O, ) O, berechneten Zahl einen endgültigen Eutscheid nicht bieten. N Wasserstoffgehalt ermittelten Werthe sind in Formel bedeutend zu klein. Sie stimmen n

gemischten Masse wurde zunächst bis zu völliger Erschöpfung mit verdünnter Schwefelsäure ausgezogen, der geringe Rückstand ausgewaschen und mit Salpetersäure in der Wärme behandelt. Das metallische Silber löste sich unter Entwickelung rother Dämpfe auf, während etwas Chlorsilber, welches ursprünglich schon vorhanden war, ungelöst blieb. Die abfiltrirte Lösung des salpetersauren Silberoxydes gab, gegen 2,3357 Grm. des untersuchten Silberoxydes 0,0110 Grm. Chlorsilber = 0,00828 Grm. Silber, oder 0,35 Proc.

Es wurden darauf 6 Grm. dieses Silberoxydes mit dem aus 12 Grm. Aldehydammoniak auf die oben beschriebene Weise gewonnenen, verdünnten Aldehyd (nach der Rechnung 8,65 Grm. Aldehyd, gegen das angewandte Silberoxyd nahezu vier Aequivalente) ganz wie früher behandelt. Das Silbersalz wurde vollständig gelöst, durch Filtration von dem Rückstande getrennt, dieser gut ausgewaschen, das Waschwasser mit der ursprünglichen Lösung vereinigt und das Silber als Chlorsilber niedergeschlagen. Die Menge desselben betrug 1,9608 Grm., es waren also 1,5850 Grm Silberoxyd mit der Säure vereinigt gewesen. Der Rückstand war ein Gemenge von unzersetztem Silberoxyd, reducirtem Silber und etwas Chlorsilber. Das Oxyd wurde durch Schwefelsäure möglichst vollständig entfernt und darauf durch Salpetersäure das Metall gelöst. Die filtririe, alles salpetersaure Silberoxyd enthaltende Flüssigkeit gab 4,1689 Grm. Chloralber = 3,1382 Grm. metallisches Silber. Von dieser Zahl sind die 0,35 Proc. ursprünglich vorhandenen metallischen Silbers = 0,0210 Grin. (von 6 Grm. Substanz) abzuziehen, es sind also 3,1172 Grin. Silber durch Reduction von 3,348t Grm. Silberoxyd gebildet worden. Die Menge des gelösten Silberoxydes steht also zu der des reducirten in dem Verhältniss von 1:2,1. Der geringe Ueberschuss des reducirten Silberoxydes rührt jedenfalls davon her, dafs ein Theil des nicht zersetzten von dem Metall so umschlossen worden ist, dass er der verdünnten Schwefelsäure unzngänglich war.

Das Ergebnis des letztbeschriebenen Versuches zusam-

weiter oben gegebenen analytischen Resultaterhalten des Silber- und Barytsalzes, namentlikeit der letzteren nach Entfernung allen über Idehyds, Silberoxyd zu reduciren, macht dig gewiß, daß die Aldehydsäure Liebig daß vielmehr durch Oxydation des Aldehy Silberoxyd in jedem Falle sögleich Essigsäud Die Typentheorie und das Gesetz der paansahlen werden daher nicht mehr durch das Volder nicht zu ihnen stimmenden Aldehydsäustellt.

ein neues Vorkommen des Anorthits i in des Konchekowskoi Kamen im Ura van Dr. Juliux Patyka. Stücke von Hrn. General Dr. Hofmann erhalten, der sie selbst auf seinen Untersuchungsreisen im Ural gesammelt und Prof. G. Rose zugeschickt hatte.

Zur Analyse wurde der feldspathartige Bestandtheil sorgfältig ausgesucht. Er ist gewöhnlich kleinkörniger als die
Hornblende, erscheint doch aber auch zuweilen in größeren Individuen, wie umgekehrt die Hornblende nicht immer
in über zollgroßen Individuen zwischen dem feldspathartisen Gemengtheil vorkommt, sondern stellenweise kleiner
wird. Eins der mitgeschickten Stücke ist ein ziemlich gleichmäßiges Gemenge von dem weißen und schwarzen Gemengtheil.

Das spec. Gew. des feldspathartigen Gemengtheils war in kleinen Stücken 2,731 bei 17",1 C., des Pulvers 2,7325 bei 16",8 C. im Mittel aus zwer Bestimmungen. Im Glasrohre erhitzt giebt er kein Wasser und verändert sich dabei durchaus nicht.

Von dem Löthrohr ist er in Splittern fast unschmelzbar. Von Salzsäure wird er nicht vollkommen zersetzt ohne Bildung von Kieselgallerte.

Die Analyse selbst wurde behufs Bestimmung der Alkalten nach der von Smith 1) angegebenen Methode ausgeführt.

Smith wendet dieselbe nur an, um aus der aufgeschlossenen Masse die Alkalien auszuziehen und zu bestimmen.

Das geschlämmte und bei 110° C. getrocknete Mineral wurde nach dem Verhältigs von 1 Th. Mineral zu 5 Th. kohlensauren Kalk und 1 — ? Th. Salmiak mit 15 Grin. chemisch zeinen kohlensauren Kalks und 2 Grin. Salmiaks in einem Platintiegel innig gemengt und das Gemenge durch 35 Minuten der dunkeln Rothglühhitze ausgesetzt. Es entwickelte sich im Aufange viel Ammoniak; das Gemenge sinterte sehr zusammen und bildete nach dem Erkalten einen zusammenhängenden Kuchen, welcher nur an den Rändern geschmolzen war und sich vom Boden des Tiegels sehr

<sup>1)</sup> Ledmann's Journal für prakt, Chrinie Bd. 60, Heft 4

vollkommen ablöste. Er wurde in warmem V
veicht und durch Salzsäure zersetzt.
estimmung der Kieselsäure geschah auf gewöhnliche wurde zur Untersuchung auf Reinheit de
nit saurem Fluorammouium verflüchtigt, wobei
Rückstand von Thonerde hinterblieb. Die i
Salzsäure des durch Schwefelammonium enta

derschlags binterließ nach dem Abdampfen flösen einen geringen Rückstand von Kieselsä und Thonerde wurden durch Weinsteinsäure minonium getrennt. Nach Entfernung des Kammoniaksalze wurden die Magnesia und Alkahen mit Quecksilberoxyd und letztere auf übl

rch Platinchlorid getrenut.

lethode von Smith ist eine zur Analyse all ilicate sehr geeignete, da ein vollkommenes i derselben gewiß zu erwarten ist. Sie verd Außehließen mit Fluorwasserstoffsäure inso chmolzen. Von der geschmolzenen und gepulverten Masse wird ein gewogener Theil zur Analyse genommen. Mehrere Versuche haben aber diese Methode als nicht sehr empfehlenswerth gezeigt. Die Hitze eines starken Gasgebläses war niemals zum vollkommenen Schmelzen, ohne welches das blineral nicht aufgeschlossen ist, hinreichend. Die geschmolzene Masse ist auch, ohne den Platintiegel zu beschädigen, kaum von demselben abzulösen.

Zur Ermittelung der Kalkmenge wurde eine zweite Analyse durch Aufschliefsen des Minerals mit einem Gewenge aus gleichen Aequivalenten von kohlensaurem Natron und kohlensaurem Kali ausgeführt.

Die aus beiden Analysen erhaltenen Resultate zusammengestellt gaben:

| Mit I       | C, Na C, C | a Ču. NH+ Cl | Mittel. | Sauerstoff. |       |
|-------------|------------|--------------|---------|-------------|-------|
| Kieselsäure | 44,95      | 45,67        | 45,31   | 23,52       |       |
| Thonerde    | 34,37      | 34,69        | 34,53   | 16,14       | 16,36 |
| Eisenoxyd   | 0,77       | 0,66         | 0,71    | 0,22        | 10,00 |
| Kalkerde    | 16,85      | _            | 16,85   | 4,79        |       |
| Magnesia    |            | 0,11         | 0,11    | 0,04        | E E 4 |
| Kali        | _          | 0,91         | 0,91    | 0,15        | 5,64  |
| Natron      | _          | 2,59         | 2,59    | 0,66        |       |
|             |            |              | 101,01  |             |       |

Es ergiebt sich aus den Sauerstoffmengen die Formel:

Aus dieser Zusammensetzung geht hervor, dass der feldspathartige Bestandtheil des Gesteins Anorthit ist.

Itas Pulver wird, wie oben angegeben, durch Salzsäure meht vollkommen zersetzt. Bei einem Versuche das Mineral durch diese Säure zu zersetzen, wurden 53,13 Proc. Rückstand erhalten, während durch die anderen Analysen im Mittel 15,31 Proc. resultirten. Es löste sich dieser Rückstand in einer kochenden Lösung von kohlensaurem Natron nicht ollstandig auf, sondern hinterließ eine beträchtliche Menge ungelösten weißen Pulvers.

Nach einer Untersuchung dieses Minerals von Robert
Poggendorff's Annal. Bd. CVIII.

') soll dasselbe in Salzaäure löslich seyn; er faud Lusammensetzung:

|           |         | Sauerstoff, |         |
|-----------|---------|-------------|---------|
| eselsäure | 46,794  | 24,2969     |         |
| onerde    | 33,166  | 15,5028     | 16,4148 |
| senoxyd   | 3,043   | 0,9120 2)   | 10,4140 |
| alkerde   | 15,968  | 4,5408      | )       |
| agnesia   | _       |             | 4,9632  |
| ali       | 0,554   | 0,0939      | 4,0002  |
| atron     | 1,281   | 0,3285      | )       |
|           | 100,806 |             |         |

liesen Anorthit begleitende Hornblende ist von berg untersucht worden a); ihr spec. Gew. ist or dem Gebläse erleidet sie einen Gewichtsverlust roc., wobei sie zu einer schwarzen Masse schmilst. lusammensetzung ist:

Titansaure 1,01 Fluor 0,25 VII. Ueber die Aenderungen, welche die Modificotion des mittlern Volums durch Aenderungen der Temperatur erleidet; con P. Kremers.

Fortsetzung von Bd. 105, S. 360.

Die Röhre b, welche bei dem letzterwähnten Versuche mizwei gebrochen (Bd. 105, S. 373), wurde durch eine mdere ersetzt, welche aus derselben Glassorte gezogen war und überdiels auch nahezu die Dimensionen von jener hatte. Innerhalb der Theilstriche 0 und 400 war dieselbe vollfündig cylindrisch und enthielt jeder dieser Theilstriche bei 11° C. an Quecksilber 0,007253 Grm. als Mittel aus den beiden folgenden Beobachtungen:

Leber den Theilstrich 400 binaus war die Röhre etwas tomsch und zwar so, dass 100 Theilstriche über 400 sich als gleich heraustellten mit 99,5 Theilstrichen unter 400. Dieser kleine Fehler wurde bei der Berechnung der Beobochtungen corrigirt.

Der neue Apparat enthielt bei 11° C, bis zu den Theiltochen 279,75 (a) und 286,5 (b) an Quecksilber 170,5330 fon. Für den Ausdehnungscoefficienten des Glases wurde er frühere Werth beibehalten.

Es folgt hiernächst wieder eine Zusammenstellung der mattelbaren Reobachtungen:

#### Lösungen von Bromstrontium.

1,2059 spec. Gew. == 20,7 Atome Sr Br.

| Lemp  | * a   | 6     | Temp  | п     | 6     |
|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
| ₩° C. | 72,0  | 9,5   | 60    | 284,5 | 247,0 |
| 19,5  | 122,0 | 66,5  | 80    | 388,0 | 365,0 |
| 10    | 196,0 | 148,0 | 100,2 | 505,0 | 505,0 |
|       |       |       |       | 9     | *     |

#### Lörungen von Bromoniciam.

| 54 | spec. ( | Gew. = 127,6 | Atome ( | (1 (27,6) | Ca |
|----|---------|--------------|---------|-----------|----|
|    | æ       | b            | Temp.   | a         |    |
| C. | 58,0    | 26,0         | 60      | 328,5     | 31 |
|    | 1400    | 100 55       | 00      | 100.0     | 44 |

146,0 120,75 80 420,0 41 238,5 219,0 99,8 507,0 51

1,6153 spec. Gew. = 95,2 Atome CaBr

Temp. b 318,75 32 44,25 35,25 60 133,0 127,0 80 413,0 41 99,3 226,5 224,75 506,0 51

1,5160 spec. Gew. = 76,2 Atome Ca Br.

Temp. 49,25 21,5 316,0 30 60 134,0 110,0 80 411,0 40 206,0 504,5 225,0 99,4 50

1,4018 spec. Gew. = 56,7 Atome CaBr.

117

# Lösungen von Bromcadmium.

1,2570 spec. Gew. = 24,3 Atome Cd Br.

| _         | ,            | -          | — 23,0 11to |         | _      |
|-----------|--------------|------------|-------------|---------|--------|
| Temp.     | •            | b          | Temp.       |         | b      |
| 0° C.     | 121,5        | 141,5      | 19,5        | 176,0   | 196,5  |
| 19,5.     | <b>52,75</b> | 48,75      | 80          | 368,0   | 366,75 |
| 40        | 136,5        | 134,5      | 99,6        | 509,0   | 510,0  |
| <b>60</b> | 242,0        | 240,0      | ·           | •       | ·      |
| 1         | ,4430 sp     | ec. Gew. = | = 44,5 Ato  | me CdBi | •      |
| Temp.     | •            | <b>b</b>   | Temp.       | a       | b      |
| 0° C.     | 47,0         | 80,25      | 40          | 224,0   | 254,0  |
| 19,5      | 122,5        | 155,5      | 60          | 342,0   | 366,5  |
| 40        | 131,25       | 113,0      | 99,6        | 510,0   | 509,0  |
| 80        | 372,0        | 360,5      | •           | ·       | ·      |
| - 1       | ,6413 sp     | ec. Gew. = | = 68,1 Ato  | me CdBr | •      |
| Temp.     | •            | b          | Temp.       | a       | b      |
| 19°,5 C   | . 139,0      | 131,0      | 60          | 369,5   | 367,75 |
| 40        | 248,5        | 245,0      |             |         |        |
| 40        | 107,25       | 97,5       | 100,2       | 503,5   | 503,5  |
| 80        | 358,25       | 353,75     | •           | •       | - 🗸 -  |

# Lösungen von Bromzink.

1,1849 spec. Gew. = 19.9 Atome (22,4) Zn Br.

| Temp.<br>0° C.         | 74,0            | ь<br>71,25     | Temp. 40 | a<br>217,25 | <i>b</i> <b>216,0</b> |
|------------------------|-----------------|----------------|----------|-------------|-----------------------|
| 19,5                   | 129,0           | 126,5          | 60       | •           | 331,0                 |
| <b>40</b><br><b>80</b> | 102,25<br>346,5 | 84,75<br>338,0 | 100,4    | 503,0       | 506,5                 |

1,3519 spec. Gew. = 41,2 Atome (46,4) Zn Br.

|       | _      |        |           | •      |        |
|-------|--------|--------|-----------|--------|--------|
| Temp. | •      | b      | Temp.     | a      | b      |
| 0° C. | 60,0   | 56,25  | 40        | 258,25 | 256,75 |
| 19,5  | 146,0  | 143,5  | <b>60</b> | 387,0  | 386,5  |
| 60 .  | 192,75 | 193,75 | 100,7     | 504,0  | 509,5  |
| 80    | 337.0  | 340.0  | •         | •      | •      |

|          |        |        | 118          |            | P    |
|----------|--------|--------|--------------|------------|------|
| 527      | 6 spec | Gew. ≈ | = 67,5 Atome | (76,0) Zr  | Br   |
| <i>.</i> | a      | ь      | Temp.        | ď          |      |
| 44       | 39,5   | 46,25  | 40           | 264,0      | 26   |
|          | 141,0  | 147,0  | 60 .         | 398,0      | 41   |
|          | 204,5  | 198,0  | 100,4        | 507,0      | 51   |
|          | 350,5  | 344,5  |              |            |      |
| 082      | spec.  | Gew. = | 98,8 Atome ( | (111,2) Zi | a.Bi |
|          | a      | ь      | Temp.        | a          |      |
| že.      | 51,25  | 63,0   | 40           | 288,0      | 29   |
|          | 160,0  | 174,0  | 60           | 424,5      | 43   |
| h        | 202,0  | 210,5  | 100,4        | 505,0      | 50   |
|          | 346,0  | 354,25 |              |            |      |
| 525      | spec.  | Gew. = | 128,2 Atome  | (144,4) Z  | n B  |
|          | a      | Ъ      | Temp.        | d          |      |
|          | 45.5   | 50.0   | - 40         | 297.0      | 96   |

|                                      |                       |              | 119            |              |              |  |  |  |
|--------------------------------------|-----------------------|--------------|----------------|--------------|--------------|--|--|--|
| 1,2                                  | 847 spec.             | Gew. =       | = 42,3 Atome   | (38,9) M     | lg Br.       |  |  |  |
| Temp.                                | a                     | b            | Temp.          | a            | b            |  |  |  |
| 0° C.                                | 101,25                | 126,25       | <b>60</b>      | 306,0        | 317,25       |  |  |  |
| 19,5                                 | 154,25                | 177,0        | 80             | 399,0        | 403,25       |  |  |  |
| 40                                   | 225,0                 | 242,75       | 100,1          | 502,5        | 501,5        |  |  |  |
| •                                    | 1,3774 вр             | ec. Gew      | . = 58,6 Ato   | ome MgB      | r.           |  |  |  |
| Temp.                                | <b>a</b> ,            | b            | Temp.          | a            | b            |  |  |  |
| 0° C.                                | 119,0                 | 144,0        | 60             | 324,0        | 338,0        |  |  |  |
| 19,5                                 | 176,0                 | 199,25       | 80             | 411,5        | 417,5        |  |  |  |
| 40                                   | 247,0                 | 266,0        | 99,5           | 500,0        | <b>506,0</b> |  |  |  |
| 1,4748 spec. Gew. = 76,8 Atome MgBr. |                       |              |                |              |              |  |  |  |
| Temp.                                | •                     | <b>b</b>     | Temp.          | a            | b            |  |  |  |
| 0° C.                                | 151,0                 | 147,5        | <b>60</b>      | 349,0        | 345,75       |  |  |  |
| 19,5                                 | 209,0                 | <b>206,0</b> | 80             | 427,5        | 423,75       |  |  |  |
| 40                                   | 277,0                 | 274,0        | 99,8           | <b>507,0</b> | <b>509,0</b> |  |  |  |
| 1,58                                 | 26 spec.              | Gew. =       | 99,4 Atome     | (91,5) M     | gBr.         |  |  |  |
| Temp.                                | <b>a</b> .            | b            | , Temp.        | •            | b            |  |  |  |
| 0° C.                                | 165,0                 | 169,25       | 60             | 357,0        | 359,75       |  |  |  |
| 19,5                                 | 223,0                 | 227,0        | 80             | 429,0        | 432,0        |  |  |  |
| 40                                   | 289,0                 | 292,25       | 100            | 505,0        | 506,5        |  |  |  |
|                                      | 1                     | Lösungen v   | von Jodkalium. |              |              |  |  |  |
|                                      | 1,6822 s <sub>1</sub> | pec. Gew     | r. = 81,8  At  | ome KJ       |              |  |  |  |
| Temp.                                | a                     | <b>b</b>     | Temp.          |              | <i>b</i>     |  |  |  |
| •                                    | 81,25                 | 77,0         | 80             | •            | •            |  |  |  |
| 40                                   | •                     | 177,25       | · <b>99,8</b>  | 509,0        | 513,0        |  |  |  |
| 60                                   | 287,0                 | 282,0        |                |              |              |  |  |  |
| 1,5144 spec. Gew. = 55,8 Atome KJ    |                       |              |                |              |              |  |  |  |
| Temp.                                | <b>4</b>              | <b>b</b>     | Temp.          |              | <b>b</b>     |  |  |  |
| 0° C.                                | 23,5                  | 29,5         | 60             | •            | 320,5        |  |  |  |
| 19,5                                 | 109,5                 | •            | 80             | 432,5        | 434,5        |  |  |  |
| 40                                   | 210,0                 | 214,25       |                |              |              |  |  |  |
| 40                                   | 164,0                 | 167,5        | 100            | 508,0        | 510,5        |  |  |  |

|    |         | 12        | 0          |        |      |
|----|---------|-----------|------------|--------|------|
| 1  | 3445 sp | ec. Gew.  | == 33,8 At | ome KJ |      |
| ٠, | 4       | b         | Temp.      | 4      | - 8  |
|    | 17,0    | 18,0      | 60         | 291,0  | 290, |
|    | 92,0    | 92,0      | 60         | 408,0  | 407, |
|    | 186,0   | 186,0     |            |        |      |
|    | î 60,0  | 158,0     | 100,1      | 509,0  | 511, |
| 1  | ,1856 s | pec. Gew. | = 17,0 At  | ome KJ |      |
|    | a       | . 8       | Temp.      | a      |      |
|    | 28,25   | 21,0      | 60         | 264,5  | 257, |
|    | 82,0    | 76,5      | 80         | 381,0  | 375, |
|    | 1645    | 157.5     | 100        | 512,0  | 515. |

## Lösungen von Jednatrium.

1,5942 spec. Gew. = 66,6 Atome Na J Temp. a b 38,0 52,0 40 259,0 276,

| 1,7603 | spec. | Gew. | = | 92,0    | Atome | NaJ. |
|--------|-------|------|---|---------|-------|------|
|        |       |      |   | drug to |       |      |

| Temp<br>0° C.<br>19,5 | 49,25<br>156,0 | 32,0<br>141,0 | Temp<br>40 | 272,0 | 260,5 |
|-----------------------|----------------|---------------|------------|-------|-------|
| 40                    | 144,25         | 148,0         | 80         | 385,0 | 390,0 |
| 60                    | 263,0          | 267,0         | 99,4       | 507,0 | 511,5 |

Die nachfolgende Tabelle enthält die Volumina der Salzlösungen, wie sie sich aus den vorstehenden Angaben berechnen und ist hierbei auch wieder wie früher das Volum bei 19°5 C. als Einheit angenommen. In dieser Tabelle ist den einzelnen Columnen überschrieben die Anzahl'der vasserfreien Salzatome, welche in den Lösungen neben 100 Gewichtstheilen Wasser enthalten ist.

| _ | Term |
|---|------|
|   | 12.  |
|   | 13.0 |

|       | 20,7    |
|-------|---------|
| 0° C. | 0,99436 |
| 19,5  | 1,00000 |
| 40    | 1,00799 |
| 60    | 1,01748 |
| 80    | 1,02859 |
| 100   | 1,04122 |

## Ca Br

|      | 17,9    | 37,8    | 56,7    | 76,2    | 95,2    | 127,6   |
|------|---------|---------|---------|---------|---------|---------|
| 0°C. | 0,99521 | 0,99308 | 0,99191 | 0,99119 | 0,99085 | 0,99076 |
| 1905 | 1,00000 | 1,00000 | 1,00000 | 1,00000 | 1,00000 | 1,00000 |
| 40   | 1,00752 | 1,00845 | 1,00900 | 1,00949 | 1,00969 | 1,00965 |
| 60   | 1,01671 | 1,01775 | 1,01845 | 1,01897 | 1,01920 | 1,01909 |
| 80   | 1,02767 | 1,02813 | 1,02853 | 1,02885 | 1,02896 | 1,02866 |
| 100  | 1,04016 | 1,03947 | 1,03917 | 1,03908 | 1,03881 | 1,03822 |

| 30 | ч  |      |   | _  |     |
|----|----|------|---|----|-----|
|    |    | al I |   | ٠, | 67  |
| ., | т. | ш.   | • | ₽. | 7 1 |

|       | 24,3    | 44,5    | 68, t   |
|-------|---------|---------|---------|
| 0° C. | 0,99426 | 0,99226 |         |
| 19,5  | 1,00000 | 1,00000 | 1,00000 |
| 40    | 1,00872 | 1,01013 | 1,01122 |
| 60    | 1,01944 | 1,02172 | 1,02341 |
| 80    | 1,03216 | 1,03481 | 1,03690 |
| 100   | 1,04665 | 1,04942 | 1,05157 |

|        |         | 122     |       |           |        |
|--------|---------|---------|-------|-----------|--------|
|        |         | Zn Br   |       |           |        |
| 19,9   | 41,2    | 67,5    | 98,8  | 128,2     | 1,6    |
| 99419  | 0,99120 | 0,98980 | 0,989 | 13 0,9888 | 0 0,96 |
| 00000  | 1,00000 | 1,00000 | 1,000 | 00 1,0000 |        |
| 00906  | 1,01132 | 1,01228 | 1,012 | 68 1,0128 | T      |
| 2052   | 1,02421 | 1,02561 | 1,026 | 08 1,0262 |        |
| 1342L  | 1,03890 | 1,04042 |       |           | 4      |
| 5011   | 1,05526 | 1,05640 |       |           | -      |
|        |         | Mg Br   |       |           | ,      |
| 22,0   | 42      |         | 58,6  | 76,6      | 99,    |
| 0,995  |         |         | 9412  | 0,99394   | 0,993  |
| 1,0000 |         |         | 00000 | 1,00000   | 1,000  |
| 1,0068 |         |         | 0714  | 1,00702   | 1,000  |
| 1,015  | ,       |         | 1480  | 1,01439   | 1,013  |
| 1,025  |         |         | 2332  | 1,02237   | 1,021  |
| 1,037  |         |         | 3249  | 1,03078   | 1,028  |
|        | 1,00    | ,       | OH TO | 2,00010   | #yowc  |
|        | 7.0     | KJ      |       | BE 0      | 914    |
|        | 7,0     | 33,8    |       | 55,8      | 81,8   |

123

in ihnen enthalten ist, und ist die Einrichtung der folgenden Tabellen ganz die der früheren (Bd. 105, S. 376).

| - Ca Br |                 |     |                 |     |                        |    |                 |    |                        |
|---------|-----------------|-----|-----------------|-----|------------------------|----|-----------------|----|------------------------|
|         | 20              |     | 40              |     | 60                     |    | 80              |    | 100                    |
| 0° C.   | 0,99492         | 200 | 0,99292         | 116 | 0,99176                | 67 | 0,99109         | 27 | 0,99082                |
| 19,5    | 508<br>1,00000  | 0   | 708             | 0   | 824<br>1,00000         | 0  | 891<br>1,00000  | 0  | 918<br>1,00000         |
| 40      | 765<br>1,00765  | 88  | 853<br>1,00853  | 56  | 909<br><b>1,0090</b> 9 | 46 | 955<br>1,00955  | 15 | 970<br>1,00 <b>970</b> |
| 60      | 919<br>1,01684  | 100 | 931<br>1,01784  | 71  | 946<br>1,01855         | 49 | 949<br>1,01904  | 16 | 950<br>1,01 <b>920</b> |
| 80      | 1088<br>1,02772 | 46  | 1034            | 41  | 1004<br>1,02859        |    | 985<br>1,02889  | 4  | 973<br>1,02893         |
| 100     | 1234<br>1,04006 | Î   | 1123<br>1,03941 |     | 1056<br>1,03915        |    | 1014<br>1,03903 |    | 980<br>1,03873         |

| Sr Br |                  |     |                        |     |                  |                        |
|-------|------------------|-----|------------------------|-----|------------------|------------------------|
|       | 20               | !   | 40                     |     | 60               | 30                     |
| 0° C. | 0,99446          | 196 | 0,99250                | 91  | 0,99159          | 0,99332                |
| 19,5  | 5 5 4<br>1,00000 | 0   | 750<br>1,00000         | 0   | 8 4 1<br>1,00000 | 668<br>1,00000         |
| 40    | 794<br>1,00794   | 96  | 890<br>1,00890         | 5 1 | 941<br>1,00941   | 849<br>1,008 <b>49</b> |
| 60    | 948<br>1,01742   | 114 | 966<br>1,018 <b>56</b> | 60  | 975<br>1,01916   | 959<br>1,01808         |
| 80    | 1114<br>1,02856  | 68  | 1068<br>1,02924        | 26  | 1034<br>1,02950  | 1088                   |
| 100   | 1267<br>1,04123  |     | 1163<br>1,04087        |     | 1100<br>1,04050  | 1208<br>1,04104        |

|       | MgBr            |              |                        |    |                       |     |                       |     |                        |
|-------|-----------------|--------------|------------------------|----|-----------------------|-----|-----------------------|-----|------------------------|
|       | 20              |              | 40                     |    | 60                    |     | 80                    |     | 100                    |
| 0° C. | 0,99582         | 122          | 0,99460                | 50 | 0,99410               | 17  | 0,99393               | 5   | 0,99398                |
| 19,5  | 418<br>1,00000  | 0            | 540<br>1,00000         | 9  | 590<br>1,00000        | 0   | 607<br><b>1,00000</b> | 0   | 602<br>1,00000         |
| 40    | 682<br>1,00682  | ' <b>2</b> 6 | 708<br>1,00708         | 5  | 713<br>1,00713        | 13  | 700<br>1,00700        | 22  | 678<br>1,00678         |
| 60    | 850<br>1,01532  | 20           | 804<br>1,01512         | 34 | 765<br>1,01478        | 46  | 732<br>1,01432        | 57  | 697<br>1,013 <b>75</b> |
| 80    | 1030<br>1,02562 | 128          | 922<br>1,02434         |    | 8 4 7<br>1,02325      | 105 | 788<br>1,02220        | 108 | 737<br>1,02112         |
| 100   | 1186<br>1,03748 |              | 1028<br><b>1,03462</b> |    | 910<br><b>1,03235</b> | 186 | 829<br>1,03049        | 17  | , 764<br>3 1,02876     |

124 Zn Br 40 60 80 126 0,99007 281 0,99133 49 0,98948 118 0,91 82 900 867 993 1053 o 1,00000 1,00000 1,00000 1,00 18 1131 .1214 1246 111 93 1,01214 34 1,01248 1908 215 1,01121 1,0 1.6 1286 1334 1338 14 1,0 054 353 1,02407 1,02538 1,02586 131 48 70 1466 1484 1472 24 124 1,03873 149 1,04022 1,04 26 1,04058 449 013 495 1,055**08** 129 1,05**63**7 1882 34 a 1,05640 18 1,0 CdBr 20 40 60 30 0,99481 0,99263 0,99359 218 519 737 641

| 7 | 7 |   |
|---|---|---|
| э | ч | П |

|       | 20              |     | 40                            |    | 60              | 80       |     | 30      |
|-------|-----------------|-----|-------------------------------|----|-----------------|----------|-----|---------|
| 0+ C. | 0,99378         | 190 | 0,99188                       | 66 | 0,99122         | 1        |     | 0,99262 |
| 19,5  | 1,00000         | 0   | 812  <br>1,00000 <sub>1</sub> | 6  | 978<br>1,00000  | 0 1,00   | 000 | 1,00000 |
| 40    | 1,00870         | 112 | 982<br>1,00982                | 38 | 1,01020         | 2 1,010  |     | 1,00940 |
| 60    | 1,01892         | 256 | 1,02048                       | 48 | 1,02096         | 6 1,02s  |     | 1,01988 |
| 80    | 1186            | 142 | 1,03220                       | 26 | 1,03246         | as 1,03° |     | 1,03168 |
| 100   | 1336<br>1,04414 | 94  | 1,04508                       | 32 | 1230<br>1,04476 | 90 J,04  |     | 1,04482 |

Die Schlussfolgerungen, wohin die vorstehenden Tabellen führen, sind wesentlich die bereits früher hervorgehobenen und mag daher hier auf jene verwiesen werden (Bd. 105, S. 380).

Aus den Werthen der vorstehenden Tabelle berechnen sich die Volumina, welche die Salzlösungen bei den verschiedenen Temperaturen einnehmen, wenn bei jeder dieser Temperaturen das Volum des lösenden Wassers als 100 angenommen wird, wie folgt:

| 20 44 |           | i - 1 | 100 | Comin | heath | ailan | Wagger   | and Not |
|-------|-----------|-------|-----|-------|-------|-------|----------|---------|
| 744 4 | falliate. | 1 T I |     |       | nfelm | PHPH  | VV SERVE | PPICIEL |

|       | Li Be    | Na Br    | K Br     |
|-------|----------|----------|----------|
| 0° C. | 105,33   | 104,72   | 107,08   |
| 19,5  | 105,58   | 105,22   | 107,50   |
| 40    | 105,63 — | 105,47   | 107,70   |
| 60    | 105,56   | 105,56 — | 107,74 — |
| 80    | 105,41   | 105,53   | 107,67   |
| 100   | 105,18   | 105,42   | 107,53   |
|       | •        |          |          |
|       | MgBr     | Zn Br    | Cd Br    |
| 0° C. | 103,34   | 102,83   | 104,35   |
| 19,5  | 103,62   | 103,28   | 104,74   |
| 40    | 103,69   | 103,58   | 104,97   |
| 60    | 103,62   | 103,81   | 105,11   |
| 80    | 103,46   | 103,98   | 105,17   |
| HH0   | 103,22   | 104,13   | 105,18   |

| 4 | d  | п | ú  | ď |
|---|----|---|----|---|
| 1 | 7  | 2 | ı. | r |
| 4 | -4 | ш | 3  | Ľ |

|    | Ca Br  | Sr Br    | BaBe     |
|----|--------|----------|----------|
| C. | 103,41 | 103,58   | 104,64   |
| ,5 | 103,78 | 104,00   | 105,10   |
|    | 103,94 | 104,19   | 105,31   |
|    | 103,93 | 104,21 — | 105,35 - |
|    | 103,83 | 104,13   | 105,28   |
|    | 103,64 | 103,97   | 105,13   |

## ome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst ').

|                 | Mg Be    | Zn Be  | Cd Br  |
|-----------------|----------|--------|--------|
| <sup>3</sup> C* | 105,22   | 104,91 | 106,77 |
| 5               | 105,58   | 105,54 | 107,30 |
|                 | 105,67 — | 105,97 | 107,63 |
|                 | 105,57   | 106,29 | 107,81 |
|                 | 105,35   | 106,54 | 107,90 |
|                 | 105,02   | 106,71 | 107,92 |
|                 |          |        |        |

| 40 Atome    | in 100   | Gewichtstheilen | Wasser poläst.    |
|-------------|----------|-----------------|-------------------|
| 10 11101110 | Mg Br    | Zn Br           | Cd B <sub>1</sub> |
| 0° C.       | 107,22   | 107,22          | 109,27            |
| 19,5        | 107,64   |                 | 109,92            |
| 40          | 107,74   |                 | 110,33            |
| 60          | 107,62   |                 | 110,56            |
| 80          | 107,34   | 109,21          | 110,68            |
| 100         | 106,93   |                 | 110,70            |
|             | Ca Br    | Sr Br           | BaBr              |
| 0° €.       | 107,35   | 107,83          | 109,91            |
| 19,5        | 107,96   | 108,48          | 110,62            |
| 40          | 108,22   | 108,78          | 110,96            |
| 60          | 108,23   | - 108,83 -      | 111,04 —          |
| 80          | 108,06   | 108,69          | 110,93            |
| 100         | 107,74   | 108,41          | 110,67            |
| 60 Atome    | in 100   | Gewichtstheilen | Wasser gelöst.    |
|             | Mg Br    | Zu Br           | Cd Be             |
| 0° С.       | 111,48   | 112,24          |                   |
| 19,5        | 111,98   | 113,20          | 115,22            |
| 40          | 112,09   | 113,88          | 115,77            |
| 60          | 111,92   | 114,32          | 116,09            |
| 80          | 111,55   | 114,63          | 116,24            |
| 100         | 111,00   | 114,82          | 116,27            |
|             | Ca Br    | Sr Br           | Ba Br             |
| 0° C.       | 111,68   | 112,41          | 115,59            |
| 19,5        | 112,44   | 113,20          | 116,46            |
| 40          | 112,77   | 113,57          | 116,90            |
| 60          | 112,80   | — 113,63 —      | 117,00 —          |
| 80          | 112,59   | 113,45          | 116,86            |
| 100         | 112,19   | . 113,09        | 116,52            |
| 80 Atome    | in 100 ( | Gewichtstheilen | Wasser gelöst.    |
|             | MgBe     |                 | Cd Br             |
| 0° C.       | 115,92   |                 |                   |
| 19,5        | 116,46   |                 |                   |
| 40          | 116,56   | · ·             |                   |
| 60          | 116,34   | 119,73          |                   |
| 80          | 115,89   | 120,04          |                   |
| 100         | 115,23   | 120,19          |                   |

| I WINDLE IN THE CLEANING HOLD AL MARCH WOLL | Alome | in | 100 | Gewichtstheilen | Wasser | gelöst. |
|---------------------------------------------|-------|----|-----|-----------------|--------|---------|
|---------------------------------------------|-------|----|-----|-----------------|--------|---------|

| Mg Br  | Zo Br                                  | Cd Br                                                                                                               |
|--------|----------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 120,55 | 122,83                                 |                                                                                                                     |
| 121,10 | 124,00                                 |                                                                                                                     |
| 121,18 | 124,81                                 |                                                                                                                     |
| 120,91 | 125,31                                 |                                                                                                                     |
| 120,38 | 125,62                                 |                                                                                                                     |
| 119,62 | 125,75                                 |                                                                                                                     |
|        | 121,10<br>121,18 —<br>120,91<br>120,38 | 120,55     122,83       121,10     124,00       121,18 —     124,81       120,91     125,31       120,38     125,62 |

# Atome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst.

| 80 Ca Br | 100 CaBr                                         | 100 Li Br                                                                                                                           |
|----------|--------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 116,23   | 121,06                                           | 127,95                                                                                                                              |
| 117,10   | 122,00                                           | 128,60                                                                                                                              |
| 117,50   | 122,43                                           | 128,75 —                                                                                                                            |
| 117,53   | 122,47 -                                         | 128,53                                                                                                                              |
| 117,29   | 122,20                                           | 128,05                                                                                                                              |
| 116,82   | 121,67                                           | 127,35                                                                                                                              |
|          | 116,23<br>117,10<br>117,50<br>117,53 —<br>117,29 | 116,23       121,06         117,10       122,00         117,50       122,43         117,53       122,47         117,29       122,20 |

| 40 At | ome in | 100 | Gewichtstheilen | Wasser | gelöst. |
|-------|--------|-----|-----------------|--------|---------|
|-------|--------|-----|-----------------|--------|---------|

|        | LiJ | NaJ    | KJ       |
|--------|-----|--------|----------|
| 0 " C, |     | 113,98 | 118,37   |
| 19,5   |     | 114,90 | 119,16   |
| 40     |     | 115,44 | 119,60   |
| 60     |     | 115,70 | 119,76 — |
| 80     |     | 115,76 | 119,74   |
| 100    |     | 115,64 | 119,57   |

## 60 Atome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst.

|       | LiJ  | NaJ    | КĴ     |
|-------|------|--------|--------|
| 0° C. | an e | 121,61 | 128,24 |
|       |      |        |        |
| 19,5  |      | 122,72 | 129,18 |
| 40    |      | 123,39 | 129,70 |
| 60    |      | 123,70 | 129,90 |
| 80    |      | 123,77 | 129,84 |
| 100   |      | 123,61 | 129,58 |
|       |      |        |        |

#### Atome in 100 Gewichtstheilen Wasser gelöst,

|       | 80 NaJ   | 80 KJ  | 100 Na J |
|-------|----------|--------|----------|
| 0° C. | 129,36   |        | 137,18   |
| 19,5  | 130,58   | 139,24 | 139,48   |
| 40    | 131,31   | 139,81 | 139,26   |
| 60    | 131,67   | 140,00 | 139,64   |
| 80    | 131,73 — | 139,90 | 139,68 — |
| 100   | 131,53   | 139,55 | 139,43   |

chlorüren beobachtet wurde, gilt also auch, den vorhenden Zahlen zufolge, von den entsprechenden Bromüund, wenn man diese mit jenen vergleicht, so liegt das
krimum bei beiden entweder bei einer nahezu gleichen,
er es liegt bei den Chlorüren bei einer niedrigeren Temtur als bei den entsprechenden Bromüren.

Aus den vorstehenden Zahlen berechnet sich die Modition des mittleren Volums  $\binom{h-m}{h}$  für die verschiedenen aperaturen wie folgt:

| k=               | $=\left(\frac{\mathrm{Li}+\mathrm{K}}{2}\right)\mathrm{Br}\mathrm{I}$ | $=\left(\frac{M_g+Cd}{2}\right)B_r$ | Am (Ca+  | Ba  |
|------------------|-----------------------------------------------------------------------|-------------------------------------|----------|-----|
| 1                | n = No Br                                                             | $m = Z_n B_r$                       | at == 5: | Br  |
| 0° C.            | + 0,0140                                                              | +0,0098                             | + 0,0043 | (21 |
| 9,5              | 124                                                                   | 86                                  | 42       | Ť   |
| 0                | 112                                                                   | 72                                  | 83       |     |
| 0                | 102                                                                   | 53                                  | 41       |     |
| 0<br>0<br>0      | 95                                                                    | 32                                  | 41       |     |
| 0                | 88                                                                    | 7                                   | 40       |     |
| 0° C.            | + 0,0194                                                              | + 0,0102                            | + 0,0061 | (31 |
| 9,5              | 175                                                                   | 85                                  | 60       |     |
| 0                | 158                                                                   | 64                                  | 59       |     |
| 0<br>0<br>0<br>0 | 145                                                                   | 37                                  | 59       |     |
| 0                | 136                                                                   | 8                                   | 93       |     |
| 0                | 127                                                                   | - 0,0023                            | 58       |     |
| 0° C.            |                                                                       | +- 0,0095                           | + 0,0074 | (41 |
| 0.5              | 4.0.0010                                                              | 79                                  | 7.1      | Ì   |

teten. Es ist indes nicht zu übersehen, das in einem der vorstehenden Fälle ein Minimum der Modification erreicht ist, dort nämlich wo m = Sr Br ist und zwar zwischen den Concentrationsgraden 40 und 60. Bei den entsprechenden Chlorüren, wo also m — Sr Cl ist, konnte die Modification, der Löslichkeitsverhältnisse wegen, nicht bis zu dem Concentrationsgrade 60 verfolgt werden. Es ist indes schon aus den Zahlen, welche früher sür den Concentrationsgrad 30 beobachtet wurden und mehr noch aus denen, welche weiter unten S. 135 für den Concentrationsgrad 40 sich berechnen, sehr wahrscheinlich, dass die Modification Sr Cl entweder schon bei dem Concentrationsgrade 40 oder doch wenigstens ganz in dessen Nähe ebenfalls ein Minimum haben wird.

Vergleicht man nun ferner mit einander die homologen Glieder der drei Triaden, so berechnet sich die Modification des mittleren Volums  $\binom{h-m}{h}$  für die verschiedenen Temperaturen wie folgt:

|       | -1.0                                                          |                           | - TC + T5                                 |
|-------|---------------------------------------------------------------|---------------------------|-------------------------------------------|
| h=    | $=\left(\frac{\mathrm{Li}+\mathrm{Ga}}{2}\right)\mathrm{Br}h$ | $= {\binom{Na+Sr}{2}} Br$ | $h = \left(\frac{K + Bs}{2}\right) Br$    |
|       | $m = M_5 B_r$                                                 | m = 2n Br                 | $m = \operatorname{Cd} \operatorname{Br}$ |
| 0° C. | + 0,0099                                                      | +0,0127                   | + 0,0143 (20)                             |
| 19,5  | 101                                                           | 127                       | 147                                       |
| 40    | 104                                                           | 119                       | 144                                       |
| 60    | 107                                                           | 102                       | 135                                       |
| 80    | HII                                                           | 81                        | 123                                       |
| 100   | 114                                                           | 54                        | 108                                       |
|       |                                                               |                           |                                           |
| O° C. | + 0,0140                                                      | + 0,0149                  | + 0,0209 (30)                             |
| 19,5  | 145                                                           | 145                       | 211                                       |
| 40    | 149                                                           | 130                       | 204                                       |
| 60    | 154                                                           | 109                       | 193                                       |
| 80    | 158                                                           | 79                        | 177                                       |
| 100   | 163                                                           | 45                        | 156                                       |
|       |                                                               |                           | 9.0                                       |

|                                            | 132           |          |       |
|--------------------------------------------|---------------|----------|-------|
| + 0,0174                                   | +- 0,0160     |          |       |
| 181                                        | 152           | + 0,0273 | (40)  |
| 187                                        | 134           | 264      |       |
| 192                                        | 108           | 250      |       |
| 198                                        | 73.           | 230      |       |
| 204                                        | 33            | 205      |       |
| + 0,0231                                   | + 0,0164 (6   | 50)      |       |
| 241                                        | 154           |          |       |
| 249                                        | 132           |          |       |
| 258                                        | 103           |          |       |
| 266                                        | 66            |          |       |
| 275                                        | 23            |          |       |
| $h = \left(\frac{\text{Li} + 0}{2}\right)$ | Ca Br und m = | Mg Br    |       |
| + 0,02                                     | 277 (80)      | +0,0318  | (190) |
| 5                                          | 290           | 335      |       |
|                                            | 242.4         | 0.5      |       |

cationen ZnBr und CdBr der vorstehenden Tabelle deutlich zeigen.

Wenn man nun noch die beiden Salzatome NaJ und KJ in Betracht zieht, so berechnet sich die Modification des mittleren Volums  $\binom{h-m}{h}$  für die verschiedenen Temperaturen wie folgt:

$$h = N_4 \begin{pmatrix} Cl + J \\ 2 \end{pmatrix} \qquad h = K \begin{pmatrix} Cl + J \\ 2 \end{pmatrix}$$

$$m = N_8 B_r \qquad m = K B_r$$

$$0^{\circ} C. + 0,0033$$

$$19,5 \qquad 34 \qquad + 0,0019 \quad (20)$$

$$40 \qquad 36 \qquad 20$$

$$60 \qquad 37 \qquad 22$$

$$80 \qquad 39 \qquad 24$$

$$100 \qquad 40 \qquad 26$$

$$0^{\circ} C. + 0,0050$$

$$19,5 \qquad 46 \qquad + 0,0023 \quad (30)$$

$$40 \qquad 47 \qquad 26$$

$$60 \qquad 50 \qquad 28$$

$$80 \qquad 52 \qquad 30$$

$$100 \qquad 54 \qquad 32$$

$$0^{\circ} C.$$

$$19,5 \qquad + 0,0057 \qquad + 0,0030 \quad (40)$$

$$40 \qquad 58 \qquad 34$$

$$60 \qquad 60 \qquad 35$$

$$80 \qquad 64 \qquad 38$$

$$100 \qquad 67 \qquad 41$$

Den vorstehenden Zahlen zufolge zeigt auch die Modification Na Br in der Nähe von 0° ein positives Minimum, welches auch wieder je nach dem Concentrationsgrade bei etwas verschiedenen Temperaturen liegt. Es ist weiter aus den vorstehenden Zahlen ersichtlich, dass die regelmässige Auseinanderfolge der Volumscurven, wie sie srüher sür 19°,5 C. dargestellt wurde, bei höheren Temperaturen auch cht nur nicht gestört wird, sondern daß, wie frülittelglied ZnCl, so auch jetzt wieder das ente Mittelglied Zn Br zwischen seine beiden homotenglieder Na Br und SrBr in höheren Temperaon bei niedern Concentrationsgraden tritt. un leicht übersehen zu können, welche Aendee Modification des mittlern Volums einerseits durch gen der Concentration, andererseits durch Aender Temperatur erleidet, wäre für jeden der Cousgrade 20, 40, 60, 80 und 100 Atome eine beigur zu entwerfen, welche die jedesmaligen durch erungen der Temperatur verursachten Aenderun-Modification darstellt. Diese fünf Figuren werde lem Schlusse der ganzen Versuchsreihe beigeben üge mich hier damit, einstweilen nur eine derselitheilen, nämlich die für den Concentrationsgrad 40, Fig. 19 Taf. II sind die Temperaturen durch Ab-

Es wird in dieser Figur sogleich auffallen, dass die Curder Bromüre immer ziemlich parallel neben denen der atsprechenden Chlorüre verlaufen, wohingegen die anderen Curven öfters Kreuzungspunkte beobachten lassen. sesentlichen Kreuzungspunkten finden sich in der Figur elbst oder dicht an ihren Gränzen im Ganzen fünf und 🙀 bierbei uicht zu übersehen, daß der Kreuzungspunkt je weier Bromüre immer rechts von dem eutsprechenden Kreuongspunkte der entsprechenden Chlorüre liegt. In dieser diosicht können hervorgehoben werden die beiden in der gur näher bezeichneten Kreuzungspunkte (MgCd) Cl und Mg Cd) Br; feruer die beiden Kreuzungspunkte (Zn Sr) Cl (Zn Sr) Br; ferner die beiden Kreuzungspunkte Mg Zn) Cl und (Mg Zn) Br und könnten endlich auch noch mannt werden die beiden Kreuzungspunkte (Zn Sr) Cl od (Zn Sr) Br. Alle genannten Kreuzungspunkte sind der in, dass sie die Granztemperaturen bezeichnen, oberhalb relcher für den Concentrationsgrad 40 der Fall eintritt, s von den folgenden achtzehn Modificationen (Bd. 104, 146 und Bd, 105, S. 394)

| 40 Sr Cl und 40 Cd Cl |           |          |  |  |  |
|-----------------------|-----------|----------|--|--|--|
| 19°,5 C.              | +- 0,0037 | + 0,0245 |  |  |  |
| 40                    | 36        | 235      |  |  |  |
| 60                    | 37        | 217      |  |  |  |
| 80                    | 37        | 191      |  |  |  |
| 100                   | 37        | 162      |  |  |  |

Es folgen hiernächst ferner noch die VVerthe der beiden Modificationen Mg Cl und Zn Cl für den Concentrationsgrad von ebenfalts 40 Atomen, wie sie aus den bereits früher angeführten Zahlen sich berechnen:

|      | 40 Mg Cl und | 40 Zn Cl |
|------|--------------|----------|
| 0° C | + 0,0196     |          |
| 19,5 | 202          | + 0,0095 |
| 40   | 207          | 69       |
| 60   | 213          | 37       |
| 80   | 219          | - 0,0001 |
| 100  | 225          | 41       |

| a Br  | Na Cl | <                | MgJ | Mg Br | MECI  |
|-------|-------|------------------|-----|-------|-------|
| In Br | Zn Gl | V - <b>I</b> - V | ZnJ | Zn Br | Zn Cl |
| e Br  | Sr CI | <                | C91 | CdBr  | Caci  |

r untersuchten (12) sich durch das zwischenliefache Schema darstellen lassen, in welchem die
izontale Linie die drei kleinsten Werthe bezeichin den verticalen Columnen auf die Mitte fallen,
verticale Linie dagegen die drei größten Werthe,
n horizontalen Columnen auf die Mitte fallen, in
endlich die Zeichen

## kleiner < größer

wie sich die Seitenwerthe der verticalen oder die ontalen Columnen zu einander verhalten. Ober-, bei welcher Temperatur der letzte der genaunFigur veranschaulicht, so möchte sich die besprochene Aus-



nahme wohl in genügender Weise erklären. Für diese Erklärungsweise spricht schon der Umstand, daß bei einzelnen Bromüren Maxima (Zn Br. und CdBr) der Modification bei Temperaturen erscheinen, bei welchen die entsprechenden Chlorüre schon eine Abnahme der Modification zeigen.

Es verdient hier auch noch hervorgehoben zu werden, das Fig. 19 Tas. Il noch ein zweites Curvenpaar auszu-weisen bat, welches ebenfalls von der Abscissenaxe abläuft und in welchem die Auseinanderfolge der Curven insosern mit der des andern Curvenpaares übereinstimmt, als in beiden die Curven der leichtern Atome MgCl und NaBr über deuen der schwerern Atome MgBr und KBr verlaufen; so dass also bisheran noch allgemein bei Curven, welche mit der Abscissenaxe parallel oder ihr zulaufen, die Curve des schwereren Atoms von der Abscissenaxe am weitesten absteht, bei Curven dagegen, welche von der Abscissenaxe ablaufen, die des leichtern Atoms, wie es durch die vorstehende Zeichnung veranschaulicht wird.

Um nun zu dem letzten Punkte der frühern Abbandlung überzugehen, den Gurven des arithmetischen Mittels namlich, so lassen sich aus den bereits vorliegenden Zahlen deren vier construiren. Ihr Verlauf, sowie ihre relative Lage sind in Fig. 20 Taf. II dargestellt, woselbst die Temperaturen durch Abscissen, und die Concentrationsgrade, bei welchen für diese Temperaturen die Modification Null ist, durch Ordmaten ausgedrückt sind; eine Figur, welche rheusowohl durch den Parallehsmus der Curven entsprechender Chlorüre und Bromüre hemerkenswerth ist, als auch dadurch, dass ein und dasselbe Chlorzink (Zn Clund Zn Cl) oder ein und dasselbe Bromzink (Zn Clund Zn Cl) oder ein und dasselbe Bromzink (Zn Clund Zn Cl) oder ein und dasselbe Bromzink (Zn Cl

ZnBr) zwei so sehr verschiedene Curven des arithmetischen Mittels darbieten, je nachdem das Mittelglied Zn aus den Seitengliedern Mg und Cd oder aus den homologen Gliedern Na und Sr entstanden ist.

Die Curven des arithmetischen Mittels verdienen insofern wohl ganz besonders hervorgehoben zu werden, als es doch ein weit verbreitetes Naturgesetz ist, dass chemische Verbindungen um so leichter getrennt werden können, je weniger innig dieselben sind, mit anderen Worten, je weniger deren physikalische Eigenschaften sich von denen unterscheiden, welche sich als Mittel aus denen der Componenten berechnen. Sollte es je gelingen, ein Mittelglied in seine beiden Seitenglieder zu zerlegen, so wird diess jedenfalls am chesten bei einer Temperatur geschehen, bei welcher zunächst die Modification des mittleren Atomgewichts Null ist (Bd. 104, S. 153) und sind es alsdaun weiter gerade die Curven des arithmetischen Mittels, welche Aufschluß geben können über eine Menge verschiedener Umstände, deren Zusammentressen die Zersetzung des Mittelgliedes begünstigen kann. Wüste man z. B., dass die Modification des mittleren Atomgewichts Zn, welche bei gewöhnlicher Temperatur + 0,041 beträgt, dass diese mit abnehmender Temperatur ebenfalls abnimmt, so würde man aus den Curven der Figur 20 entnehmen können, dass das Mittelglied Zn, mit Cl oder Br verbunden, bei dieser niederen Temperatur um so leichter in seine beiden Seitenglieder zerfallen wird, je geringer die Wassermeuge, mit welcher das Salz verbunden ist und wäre die nächste Aufgabe alsdann die, zu entscheiden, ob die für andere physikalische Eigenschaften construirten Curven des arithmetischen Mittels ebenfalls zu demselben Resultate führen.

Es giebt bekanntlich Fälle, wo die Modification des mittleren Atomgewichts bei weitem kleiner ist als die vorgenannte und gewinnen solche Fälle um so mehr an Interesse, je mehr die Modification sich dem Werthe Null nähert, da es jedenfalls schwer seyn wird, über die Aenderungen, welche die Modification des mittleren Atomgewichts durch Aenderungen der Temperatur erleidet, experimentell etwas festustellen. Die Modification Sr ist bei gewöhnlicher Temperatur nur + 0,010, die Modification Na nur — 0,007.
Von allen Fällen, wo erstlich die Atomgewichte hinreichend
festgestellt sind und wo ferner auch wohl nicht zu bezweifeln ist, dass die Atome wirklich eine Triade bilden, ist die
Modification des mittleren Atomgewichts bisher noch am
kleinsten da, wo  $\frac{Hg+4g}{2}$  sich zu Pb verbinden, sie beträgt nämlich nur + 0,003.

Was für die Zerlegung der Mittelglieder die Curven des arithmetischen Mittels sind, eben das sind für die Wiedervereinigung der Seitenglieder die jenen ganz entsprechend construiten Curven der Maxima der Modification. Die Curven der Maxima, welche bisher innerhalb der Beobachtungsgränzen oder dicht dabei gefunden wurden, sind ZnBr, CdBr und wahrscheinlich auch CdCl. Die erste dieser Curven befindet sich auch unter denen des arithmetischen Mittels.

Neben der vorliegenden ist nun noch eine andere ihr ganz genau entsprecheude Versuchsreihe anzustellen, wo nämlich die in Betracht gezogenen Seitenglieder die früheren sind, die früheren Mittelglieder dagegen durch andere ersetzt werden, nämlich durch die halbirte Atomenmenge der Seitenglieder. Es unterscheiden sich alsdann in der Formel die Größen h und m nur insoweit, als h die Intensitäten der physikalischen Eigenschaften vor der Vermischung, m dagegen dieselben nach der Vermischung der beiden Seitenglieder bezeichnen. Die in dieser Weise erhaltenen Curven des arithmetischen Mittels und der Maxima der Modification werden sich hin und wieder den entsprechenden fruhern nähern und somit auch wieder Verhältnisse andeuten, welche einer Zerlegung der Mittelglieder und einer Wiedervereinigung der Seitenglieder nur günstig seyn können.

Im Verlaufe der vorliegenden Untersuchung wurden auch bereits einzelne Versuche angestellt, um Aufschluss zu er-

er die Größe der Fehlerquelle, welche dat wird, daß einzelne Salzlösungen, wie nas ller Magnesia - und Zinksalze, basische Sala weniger merklicher Menge aufzulösen vermi erquelle welche die Darstellungsweise der Sa it sich bringt und welche durch bloßes Un wohl nur schwerlich und vielleicht nur d und Absättigen gänzlich zu beseitigen In den Lösungen wurde der Gehalt an C n aus dem Gewichte des mittelst Silbersoh en und geschmolzenen Chlor- und Bromsi-Das Magnesium und das Zink wurden als I Ammoniak-Magnesia und als kohlensaures 2 ipitirt und wurden dabei die gewöhnlichen egeln angewandt. Die in dieser Weise get sultate sind nun folgende:

osung von Chlormagnesium, welche bei den

diesen drei Beobachtungen ist 100 Atome Brom nehen 104,2 Atomen Zink.

Behufs der Correctionen müssen nun weiter noch bekannt seyn die Volumina, welche die Lösungen der reinen Säuren bei den verschiedenen Temperaturen einnehmen. Was ich bisher hinsichtlich der Chlorwasserstoffsäure beobachtet habe, ist hiernächst angegeben.

|    |                                                                     | Lösu     | ogen von | Chlorw asserato | ffsäure     |           |  |  |
|----|---------------------------------------------------------------------|----------|----------|-----------------|-------------|-----------|--|--|
| 1. | 1.1010 spec. Gew. = $69.8$ Atome (25.5) u. r. V. = $113.96^{-1}$ ). |          |          |                 |             |           |  |  |
|    | Temp.                                                               | a        | ь        | Temp            | a           | ь         |  |  |
|    | 0° C.                                                               | 45,25    | 51,0     | 60°             | 299,0       | 300,0     |  |  |
|    | 19,5                                                                | 121,25   | 126,5    | 80              | 398,5       | 397,25    |  |  |
|    | 10                                                                  | 208,0    | 211,0    | 100             | 504,75      | 505,0     |  |  |
| ż  | 0704 sp                                                             | ec. Gew  | = 45,5   | Atome (16,6)    | u. r. V     | = 108,94. |  |  |
|    | Temp                                                                | a        | ь        | Temp            | a           | ь         |  |  |
|    | 0° C.                                                               | 74,25    | 75,0     | 60°             | 296.5       | 296,25    |  |  |
|    | 19,5                                                                | 133,0    | 135,0    | 80              | 397,0       | 395,75    |  |  |
|    | 40                                                                  | 209,5    | 210,0    | 100,2           | 509,0       | 510,5     |  |  |
| J, | 0401 sp                                                             | ec. Gew  | = 24,3   | Atome (8,9)     | u. r. V.    | =104,66.  |  |  |
|    | Temp                                                                | a        | ь        | Temp.           | 4           | ь         |  |  |
|    | 0° C.                                                               | 79,0     | 84,25    | 60°             | 275,0       | 278,0     |  |  |
|    | 19,5                                                                | 119,0    | 125,75   | 80              | 380,0       | 381,0     |  |  |
|    | 40                                                                  | 188,0    | 192,5    | 100,3           | 503,0       | 504,75    |  |  |
| l, | 1608 sp                                                             | ec. Gew. | =127,7   | Atome (46,6     | i) u. r. V. | = 126,30. |  |  |
|    | Temp                                                                | a        | b        | Temp            | а           | ь         |  |  |
|    | 0° C.                                                               | 25,75    | 47,0     | 40°             | 235,0       | 249,5     |  |  |
|    | 19,5                                                                | 128,25   | 146,0    | 60              | 339,5       | 352,0     |  |  |
| 1, | 1330 sp                                                             | ec. Gew. | = 98,2   | Atome (35,8)    | u. r. V.    | = 119,90. |  |  |
|    | Temp.                                                               |          | 6        |                 |             | Ь         |  |  |
|    | 0° C.                                                               | 26,75    | 12,0     | 60°             | 310,0       | 298,0     |  |  |
|    | 19,5                                                                | 117,0    | 103,0    | 80              | 409,5       | 399,5     |  |  |

<sup>1)</sup> Die lette Zahl bedeutet das relative Volum der Lüsung, das des lösenden VVassers als 100 augenommen.

99,9

508,0

514,5

201,0

211,0

40

In den vorstehenden Lösungen wurde der Gehalt an Chlor bestimmt wie früher in den Lösungen der Chlorüre.

Die nächstfolgende Tabelle enthält die Volumina der verschiedenen Concentrationsgrade wie sie sich aus den vorstehenden Angaben berechnen und ist auch wieder den einzelnen Columnen überschrieben die Anzahl der wasserfreien Säureatome, welche in den Lösungen neben 100 Gewichtstheilen Wasser enthalten ist.

| HCl    |         |         |         |         |         |  |
|--------|---------|---------|---------|---------|---------|--|
|        | 24,3    | 45,5    | 69,8    | 98,2    | 127,7   |  |
| 0 ° C. | 0,99557 | 0.99379 | 0,99221 | 0,99079 | 0,98982 |  |
| 19,5   | 1,00000 | 1,00000 | 1,00000 | 1,00000 | 1,00000 |  |
| 40     | 1,00707 | 1,00781 | 1,00877 | 1,00990 | 1,01063 |  |
| 60     | 1,01588 | 1,01665 | 1,01794 | 1,01969 | 1,02108 |  |
| 80     | 1,02639 | 1,02676 | 1,02791 | 1,02986 |         |  |
| 100    | 1,03855 | 1,03801 | 1,03867 | 1,04059 |         |  |

Aus den Zahlen der vorstehenden Tabelle wurden mittelst graphischer Interpolation die Volumina abgeleitet, welche die Lösungen der Salzsäure zeigen, wenn neben je 100 Gewichtstheilen Wasser die den einzelnen Columnen überschriebene Anzahl von Säureatomen in ihnen enthalten ist.

| HCl   |                |     |                |     |         |     |                |     |         |
|-------|----------------|-----|----------------|-----|---------|-----|----------------|-----|---------|
|       | 20             |     | 40             |     | 60      |     | 80             |     | 100     |
| 0° C. | 0,99602        | 176 | 0,99424        | 138 | 0,99286 | 118 | 0,99168        | 26, | 6,99072 |
| 19,5  | 1,00000        | 0   | 516<br>1,00000 | 0   | 1,00000 | 0   | 1,00000        | 0   | 1,00000 |
| 40    | 1,00692        | 70  | 1,00762        | 72  | 1,00834 | 87  | 021<br>1,00921 | 77  | 1,00998 |
| 60    | 886<br>1,01578 | 64  | 1,01642        |     | 1,01736 |     | 1,01862        | 115 | 1,01978 |
| 80    | 1,02640        |     | 1,02660        |     | 1,02736 |     | 1,02856        |     | 1,02998 |
| 100   | 1244           |     | 1140           |     | 1,03826 |     | 1,03924        |     | 1,04076 |

Aus den Wertben der vorstehenden Tabelle berechnen sich die Volumina, welche die Lösungen der Salzsäure bei den verschiedenen Temperaturen einnehmen, wenn bei jeder dieser Temperaturen das Volum des lösenden Wassers als 100 angenommen wird, wie folgt:

#### Atome HCl

|      | 20       | 40                | 60         | 80       | 100        |
|------|----------|-------------------|------------|----------|------------|
| 0°C  | . 103,54 | 107,36            | 111,29     | 115,26   | 119,34     |
| 19,5 | 103,80   | 107,82            | 111,92     | 116,06   | 120,28     |
| 40   | 103,68 - | <b>- 107,98 -</b> | - 112,17 — | 116,42   | 120,74     |
| 60   | 103,85   | 107,94            | 112,14     | 116,44 - | - 120,81 — |
| 80   | 103,72   | 107,75            | 111,93     | 116,21   | 120,60     |
| 100  | 103,53   | 107,46            | 111,57     | 115,81   | 120,19     |

Aus den Werthen der vorstehenden Tabelle und denen, welche früher für die eutsprechenden Concentrationsgrade der Lösungen von Mg Cl angeführt wurden, berechnen sich mittelst einfacher Proportion für die Lösungen des vollkommen neutralen Chlormagnesiums die folgenden Werthe:

#### Atome MgCl neutral.

|       | 20     | 40     | 60     | 80     | 100    |
|-------|--------|--------|--------|--------|--------|
| 0° C. | 101,81 | 104,23 | 106,91 | 109,90 | 113,02 |
| 19,5  | 102,03 | 104,55 | 107,28 | 110,30 | 113,45 |
| 40    | 102,05 | 104,57 | 107,29 | 110,31 | 113,43 |
| 60    | 101,95 | 104,40 | 107,07 | 110,03 | 113,12 |
| 80    | 101,79 | 104,09 | 106,66 | 109,54 | 112,56 |
| 100   | 101,53 | 103,67 | 106,09 | 108,87 | 111,81 |

Combinirt man endlich diese Werthe mit denen, welche früher für die Lösungen von Li Cl und Ca Cl gefunden wurden '), so erhält man für die Modification des mittleren Volums  $\binom{h-m}{h}$  folgende Werthe:

<sup>1)</sup> Sollten auch die VVerthe dieser beiden Salaläsungen noch Correctionen erfahren, so können diese jedenfalls nur sehr gering seyn und werden dadurch die nachfolgenden VVerthe der Modification den frühern nur genähert.

| ¢ |   | d |
|---|---|---|
| ŧ | 4 | 4 |

| $h = \left(\frac{1.1 + C_A}{2}\right) Cl \text{ and } m = M_R Cl$ |          |         |         |           |  |  |  |
|-------------------------------------------------------------------|----------|---------|---------|-----------|--|--|--|
| 20                                                                | 40       | 60      | 80 1)   | 100 4     |  |  |  |
| + 0,0098 -                                                        | + 0,0185 | +0.0262 |         |           |  |  |  |
| 101                                                               | 190      | 269     | +0,0330 | $+\theta$ |  |  |  |
| 104                                                               | 195      | 277     | 340     |           |  |  |  |
| 107                                                               | 200      | 284     | 350     |           |  |  |  |
| 108                                                               | 206      | 291     | 360     |           |  |  |  |
| 113                                                               | 211      | 300     | 372     |           |  |  |  |

man die vorstehenden Zahlen mit den früheren so sind, wie früher bei den Lösungen von I dlithium, so auch hier die Correctionen eige tergeordneter Natur, indem keines der Haupt durch eine Aenderung erleidet, sondern lei Curven und deren Kreuzungspunkte um etwa werden.

und in wie weit ferner die vorliegenden Erfahr sind, die Stellung anzugeben, welche das Al bilden, dafür spricht ebensowohl die so geringe Aehnlichkeit der physikalischen Eigenschaften, als auch die so'innige Verwandtschaft, welche man zwischen dem Wasserstoff und den Gliedern dieser Gruppe beobachtet. Aus denselben Gründen kann der Wasserstoff auch nicht dem Würfel augebören, welcher von den Atomen O, S und den zugehörigen gebildet wird und möchte er daher einstweilen von den bekannten am ehesten noch dem Würfel zuzutheilen seyn, lem auch das Zink und die ihm ähnlichen Atome angebören. Welche Stelle er in diesem Würfel wohl einnehmen könnte. at eine weitere, jedenfalls etwas verwickelte Frage. Als Michtestes aller bisher bekannten Elemente würde der Waserstoff jedenfalls am ehesten einer Seitenebene dieses Würels zuzutheilen seyn, und die Ebene welche das Zink und Je zugehörigen Atome ausfullen, ware alsdann entweder Le Mittelebene oder die schwerere Seitenebene. Als leichstes aller bisher bekannten Elemente würde der Wasseroff ferner in dieser Ebene einstweilen wohl nur die Stelle innehmen können, welche in der parallelen Ebene das Libium einnimmt und wäre daher wohl zunächst zuzuschen, b der Wasserstoff sich zu dem Atome Li in ähnlicher Weise verhält, wie dieses zu seinen homologen Atomen

Die Lösungen von LiCl baben zunächst ein relativ gröeres Volum, als die Lösungen der beiden schwereren homogen Atome Mg Cl und Ca Cl bei gleichen Concentrationsaden und gleichen Temperaturen. Dieses Verbältniss wurde
a allen bisher untersuchten Concentrationsgraden und Temraturen beobachtet. Dem entsprechend haben, wenn auch
teht bei den niedrigeru Concentrationsgraden und den nieigern Temperaturen, so doch wenigstens bei etwas höhea Concentrationsgraden und etwas höheren Temperaturen,
sch die Lösungen von H Cl ein relativ größeres Volum,
die Lösungen des schwereren Atoms Li Cl, wie man
teh durch den Vergleich der vorstehenden und früherer
ablen leicht überzeugen kann. Hinsichtlich der Lage des
sößten Volums dagegen verhält sich das Atom H Cl zu

10

ereren Atome Li Cl anders als dieses zu den se men Mg Cl und Ca Cl, sofern nämlich dort das I n das größte Volum bei der höbern, hier dag edrigeren Temperatur zeigt. Dieser letztere P ibrigens wohl nicht von so großer Beder die größten Volume der beiden Atome Li Cl i höheren Concentrationsgraden sich merklich hern. Ueberhaupt werden wohl zwei einzeln en, wie die vorstehenden, welche durch Ai er Concentration und Temperatur so ganz seyn können, nicht hinreichen, die vorliegende I ieiden und mag es daher genügen, selbige him loben zu haben, um sie vielleicht später nehe diesem Zwecke benutzen zu können. chungen eine Zusammenstellung der in Bezug auf die Weingestflamme erhaltenen Resultate vorzulegen, indem ich die Erörterung der bei anderen Flammen und bei bloß glimmenden Körpern auftretenden Vorgänge einer späteren Mittheilung vorbehalte.

Die vorliegende Abhandlung zerfällt in zwei Haupttheile: der erste umfast die Untersuchungen über die in der Weingeistslamme beobachteten elektrischen Spannungen und brome, wahrend der zweite sich mit den Leitungsverhältnissen der Flammen, namentlich mit der von P. Erman mitdeckten sogenannten unipolaren Leitung beschäftigt.

ist, in beiden Beziehungen die Erscheinungen auf die wahren Ursachen zurückgeführt zu haben, und bei der dadurch
gewonnenen Einfachheit der erhaltenen Resultate wird es
moglich seyn, in der Kürze eine verständliche Darstellung
derselben zu geben.

Zur Beobachtung und Messung der elektrischen Spannungen diente mein Elektrometer!), und zu gleichem Zwecke bei den Strömen ein sehr empfindliches Galvanometer mit 9960 Windungen und einem mit Spiegelvorrichtung versehenen astalischen Systeme zweier Magnetstäbe?).

Wenn die Flamme einer Weingeistlampe durch einen in die Lampe eingetauchten Draht mit der Erde in leitende Verbindung gesetzt und em Metall in, über oder neben der Flamme aufgestellt wird, so zeigt sich letzteres im Allgemeinen elektrisch; gerade die entgegengesetzte Elektricität von gleichgroßer Spannung wird an dem in die Lampe getauch ten Drahte beobachtet, wenn man umgekehrt das in oder über der Flamme befindliche Metall zur Erde ableitet, und die Lampe isolirt.

The Art und die Intensität der elektrischen Spannung andert sich mit der Natur des in der Lampe und ebenso unt der Natur des oberhalb derselben befindlichen Metalls.

<sup>1)</sup> Das in den Abhandtungen der Gesellschaft Bd. V. S. 396 mit A be-

<sup>2)</sup> Des ebendsselbit Bd. VI. S. 261 beschriebene Galvanometer.

Aber auch bei denselben Metallen ändert sich die Art und die Intensität der elektrischen Spannung mit der Stellung des Metalls über oder in der Flamme. Wenn ein Metallblech zuerst hoch über der Lampe steht, und dann letzterer immer mehr genähert wird, so dass es nach und nach immer tieser in die Flamme eintaucht, und in hestigeres Glühen geräth, so ändert sich mit dieser Aenderung in der Stellung die bei großen Höhen wahrgenommene Elektricität in der Weise, dass sie immer negativer wird, oder, falls sie positiv ist, sich diesem Zustande immer mehr nähert. Diese Aenderung kann mehr als die elektromotorische Krast eines aus Zink, Platin und Alkohol gebildeten Elementes betragen.

indels tritt keine Aenderung der elektrischen Spannung mit der Aenderung der Stellung ein, wenn das Metall bei der Annaherung oder dem Eintauchen in die Flamme durch aufgelegtes Eis gebindert wird eine höhere Temperatur anzunehmen, oder wenn anstatt des Metalles ein Wasserstrahl

durch die Flamme getrieben wird.

den bestimmten Beweis, dass alle diese elektrischen Spannungen von dem Acte der Verbrennung nur in soweit abhängen, als die dadurch erhitzten Gase und Dampse, aus welchen die Flamme besteht, einen Leiter bilden, der nach Art eines gewohnlichen slüssigen Leiters sich zwischen das in oder über der Flamme besteht, eine Elektricitätserzeugung hat der Act der Verbrennung selbst nicht zur Folge.

Alle an den in und über der Flamme befindlichen Metallen beobachteten Elektricitäten sind mehts weiter als die
an den Endpunkten oder Polen eines galvanischen Elements,
das aus den gewählten Metallen als festen und dem Alkohol
nebst den erhitzten Gasen der Flamme als flüssigen Leitern
besteht, auftretenden Spannungen.

Die Aenderungen, welche die Große derselben mit der Annäherung der Metalle gegen die Flamme erleiden, werden allein durch die Temperaturerhöhungen des Metalls bedingt. indem dieselben den Ort der Metalle in der sogenannten Spannungsreihe ändern.

Alle Metalle verschieben sich beim Erhitzen iu der Spannungsreibe nach der positiven Seite bin; diese Aenderung kann bei starker Erhitzung mehr betragen als die Entfernung des kalten Zinkes vom kalten Platin gegen Alkohol als seuchten Leiter. Wahrscheinlich ist die Größe dieser Aenderung für gleiche Temperaturerhöhungen bei verschieden.

Werden die Enden oder Pole des mit dem Alkohol und der Flamme als flüssigen Leiter gebildeten galvanischen Elementes, an denen wir bisher die freien Spannungen beobachteten, mit einander verbunden, so entsteht infolge der in diesem Kreise liegenden elektromotorischen Kräfte ein dektrischer Strom, dessen Richtung durch jene Spannung bedingt wird, und dessen Intensität außerdem auch von dem Leitungswiderstande der ganzen Kette abhängt.

In dem zweiten Theile der Abhandlung stelle ich zubichst die Vorgänge bei der sogenannten unipolaren Leitung
darch genaue Messungen fest. Bei gleichgroßen BerührungsGichen der beiden Pole eines Elementes mit der zur Erde
abgeleiteten Flamme bleibt am positiven Pole ein kleiner
Rest dieser Elektricität, während der negative Pol die gauze
um diesen kleinen Rest verminderte Spannung des Elementes zeigt.

Politachen hervorgerufene Elektricität, oder die zu der Flamme geführte Spannung eines oder mehrerer in diese Ablatung absichtlich eingeschalteter galvanischer Elemente ändern jene Vorgänge nicht; die an beiden Polen erscheinenden elektrischen Spannungen sind gleich der Summe dieser der Flamme zugeführten Elektricitäten und der ohne solche vorhandenen Spannungen.

Eine einseitige Vergroßerung einer Politäche vermindert de an dieser auftretende Spannung, während die Spannung der gegenüberliegenden in gleichem Maaße steigt.

Gerade in umgekehrter Weise wirkt das allmählicht Herausziehen einer Politache aus der Flamme.

Eine besondere Erörterung verlangte noch der Fall, wezwischen den beiden als Pole dienenden Metallslachen as sich ein elektrischer Gegensatz existirt. Es führte diess zweiner Untersuchung der Spannungen an den Polen eine nicht geschlossenen galvanischen Elementes, wenn ein Metalzweien andern elektrisch verschiedenen und mit einande leitend verbundenen in einer Flüssigkeit gegenüber steht Die Spannung eines solchen Elements hangt nicht bloss vor den Stellungen der gewählten Metalle in der Spannung reihe, sondern auch von den zwischen den Metallen in der Flüssigkeit liegenden Widerständen ab, oder bestimmte ausgedrückt, von der elektrischen Spannung in dem Punkt der zu der Strömung zwischen den beiden verbundenet Metallen gehörigen Spannungscurve, an welchem das dritte Metall eingetaucht ist.

Die Temperaturerhöhung der Politächen hat auf die obei angegebonen Erscheinungen ebensowenig Einfluß als die chemische Natur derselben; es können ohne wesentlich Aenderungen die Metallflächen durch Wasserstrahlen erset werden.

Die Erscheinungen der sogenannten unipolaren Leitunteten daher auch den Verhältnissen gemäß ein, wenn de eine Pol eines galvanischen Efementes durch ein Metal und der andere durch Verbindung mit dem Alkohol de Lampe zur abgeleiteten Flamme geführt werden.

Wird bei gleichen Flächen der beiden in eine isoliet Flamme geleiteten Pole eines galvanischen Elementes de positive Pol zur Erde geleitet, so erhält die Flamme no eine dem oben angegebenen kleinen Reste au Größe gleicht aber negative Spannung, während dieselbe bei Ableitundes negativen Poles eine der ganzen um diesen geringe Betrag verminderten Spannung des Elements gleiche positiv Elektricität zeigt.

Eine Aenderung in der Größe der Ableitungsfläche

andert die der Flamme ertheilten Spannungen in einer aus den früheren Augaben leicht zu erschließenden Weise.

Sämmtliche Erscheinungen der unipolaren Leitung erbalten thre ebenso einfache als vollständige Erklärung aus der Betrachtung der Spannungscurve der vorliegenden geschlossenen Kette. Zur Construction dieser Spannungscurve ist zu beachten, dass auf den Metallleitungen wegen des verhältnismässig geringen Widerstandes die Curve mit der Abscissenaxe so gut wie parallel läuft, und ein Gleiches git angenähert auch für die Hauptmasse der Flamme. Dagegen finden sich durch Verengerung des Querschnittes beträchtliche Widerstände und somit merkliche Aenderungen u den Ordinaten jener Curve an den die Flamme berührenden Polslächen. Außerdem stellt sich aber noch das merkwürdige Resultat beraus, dass dem Uebergange der uegativen Elektricität aus festen oder flüssigen Leitern in die Flamme oder dem Eintritte der positiven aus ihr in jene Leiter ein besonderes sehr beträchtliches Hinderniss entgegensteht, das durch Vergrößerung der Oberfläche des negativen Poles vermindert wird. Während also die Spansungscurve im Verlaufe der Metallleitungen und der Hauptmasse der Flamme nahe der Abscissenaxe parallel geht, senkt sie sich an der positiven Politäche etwas, und an der negativen um den ganzen übrigen Rest der Spannung des Elementes.

Wird nun die Flamme abgeleitet, so muss das Metall des positiven Poles einer jener geringen Senkung gleiche positive Spannung, und das Metall des negativen Poles eine der Senkung an diesem Pole gleiche negative Spannung erhalten.

Wird der positive Pol abgeleitet, so erscheint in der Flamme eine jener geringen Senkung am positiven Pole gleiche negative Spannung.

Leitet man endlich den negativen Pol ab, so zeigt die Flamme eine der größeren Senkung am negativen Pole gleiche positive Spannung.

us meinen Versuchen sich ergebende größere d beim Uebergange der negativen Elektricität in verdünuten Gase der Flamme findet sich auch Becquerel's Versuchen beim Durchgange des en Stromes durch stark erbitzte Luft. Ich zeige er zur Erklärung der eigenthümlichen von Gaurbachteten Erscheinungen beim Uebergange der under entgegengesetzten Ströme eines Inductionadurch verdünnte Luft führt.

iesem größeren Widerstande am negativen Pole ch nun schließlich auch noch der verschieden rchgang eines Stromes durch die Flamme in auf-

igender Richtung.

drews eine Platinspirale über die Flamme einer brachte, und den einen Pol einer Volta'schen der Spirale, und den zweiten mit dem Metallrohre verband, ging der Strom leichter in der Richtung Spirale durch die Flamme zur Lampe als in der det das Umgekehrte statt. Der zwischen Blech und Lampe durch die Flamme übergehende Strom muß stets dann die größere Intensität besitzen, wenn der negative Pol die relativ bessere Ableitung erhält, weil bierdurch der an ihm vorhandene Widerstand vermindert wird.

# IX. Ueber die Molecularconstitution der Gase; von E. Jochmann.

la emer Abbandlung, welche im diessjährigen Osterprogramm des Kölnischen Realgymnasii erschienen ist, habe ich einige Bedenken gegen die von Herapath, Joule, Krönig und Clausius aufgestellte Hypothese über die Molekularconstitution der Gase ausgesprochen. Ich komme einer Auflorderung von Seiten des Hrn. Clausius nach, indem ich an diesem Orte auf einige dort berührte Punkte etwas näher eingehe.

Das Princip der Erhaltung der Kraft beruht, wie bekannt, auf dem Princip der lebendigen Kräfte in der analytischen Mechanik, welches sich zunächst auf ein System
materieller Punkte bezieht, zwischen denen Kräfte wirksam
und, welche nach den Verbindunglinien je zweier Punkte
gerichtet und irgend welche Functionen ihrer Entfernung
und. Das Princip der lebendigen Kräfte liefert für die
Bewegung eines solchen Systems die Gleichung

 $\sum \frac{1}{2}mv^2 - V = \text{const.}$ 

un welcher V das Potential des Systems auf sich selbst, und das erste Glied links die Summe der lebendigen Kräfte des Systems bezeichnet. Nennt man die Differenz beider lilieder die Wirkungsfunction des Systems, so läst sich der Setz einsach so aussprechen: Die Wirkungsfunction des Systems bleibt constant, so lange auf dasselbe keine äusseren

Kräfte wirken. Die Anwendung dieses Satzes auf die Wärmetheorie ist einfach folgende: Man mag sich einen Körper wie immer aus ponderablen Atomen und Aetheratomen zusammengesetzt denken, will man die Wärmeerscheinungen durch Aenderungen des Zustandes dieser Theile, nicht aber durch Uebergang eines Wärmestoffs von einem Körper zum andern erklären, so kann die Aenderung des Wärmezustandes nur in einer Aenderung der Anordnung oder Bewegung der Theile bestehen. Geht also das System aus einem Warmezustand in den andern über, so wird sich entweder das Potiental des Systems auf sich selbst ändern, oder die Summe der lebendigen Kräfte des Systems oder was die allgemeinste Annahme ist, - beide. Das Wesen der mechanischen Warmetheorie schliefst keine der beiden erstgenannten Falle aus. Naturgemass legt man aber allen Betrachtungen den dritten als den allgemeinsten Fall zu Grunde. Das Princip der lebendigen Kräfte sagt nun, daß, wenn zwei Systeme in Wechselwirkung treten, so dass ihre Wirkungsfunctionen sich ändern, dennoch die Wirkungsfunction des Gesammtsystems ungeändert bleibt. Werden also nach gegenseitiger Einwirkung beide Systeme wieder getrennt, so dass das Potential derselben auf einander Null ist, so hat die Wirkungsfunction des einen um ebensoviel zugenommen, wie das des anderen abgenommen hat. Ich halte es für überflüssig diefs durch specielle Beispiele zu erläutern.

Wenn, ein Gas sich ausdehnt, ohne dass es äusere Arbeit leistet oder ihm Wärme zugesührt oder entzogen wird, z. B. beim Einströmen in den lustleeren Raum, so bleibt seine Wirkungsfunction constant. Aus den bekannten Versuchen von Joule und Thomson wissen wir, dass bei einer derartigen Expansion auch die Temperatur constant bleibt oder wenigstens nur eine geringe Erniedrigung derselben eintritt, welche um so geringer ist, je weniger das Gas vom Marrotte'schen und Gay-Lussac'schen Gesetz abweicht, und von welcher wir hier der Einsachheit wegen ganz absehen können.

Will man nun nach der bisherigen Vorstellungsweise den Druck der Gase auf ihre Hüllen durch eine gegenseitige Abstofsung der Gasmoleküle erklären, so wächst mit der gegenseitigen Entfernung der Moleküle das Potential der Gasmasse auf sich selbst, und da die Wirkungsfunction bei der Expansion des Gases ohne äußere Arbeit ungeändert bleibt, so wachst auch die lebendige Kraft des Systems.

Ist nun die Temperatur des Gases, wie man, auch abgeschen von der Clausius'schen Hypothese, ohne Weiteres anzunehmen pflegt'), der lebendigen Kraft der Molekular bewegung proportional oder überhaupt eine Function dereiben allein, so müßte demnach die Temperatur des Gases, nachdem sich die beim Einströmen in den luftleeren Raum entstandene fortschreitende Bewegung wieder in Molekularbewegung umgesetzt hätte, höher seyn als zuvor, was dem oben erwähnten Resultat der Versuche von Joule und Thomson widerspricht.

Es sind also nur zwei Fälle denkbar. Entweder die Annahme, dass die Temperatur der lebendigen Kraft der Notekularbewegung proportional sey, ist falsch, oder die bisberige Vorstellung über den Druck der Gase ist irrthumlich. Denn ist erstere Annahme richtig, so bleibt nach den Thom son-Joule'schen Versuchen die lebendige Kraft bei der Expansion ungehndert, mithin ist auch das Potential des Gases auf sich selbst von der gegenseitigen Entfernung der Moleküle unabhängig d. h. dieselben befinden sich aufserhalb ibrer gegenseitigen Wirkungssphäre; man wird mithin mit Nothwendigkeit auf diejenige Ansicht von der Molekularconstitution der Gase geführt, welche von Hrn. Krönig und Clausius ausgeführt worden ist. So weit, denke ich, werden die Vertreter der neuen Hypothese mit mir übereinstimmen, doch war das Vorhergehende erforderlich, um die Alternative möglichst scharf zu formuhren.

Es sind gegen die Theorie der HH. Krönig und Clau-

<sup>1)</sup> Vergl. a. B. Rankine's Hypothese der Molekulurwirbel und Redienbacher's Dynamidensystem

h namentlich darauf beziehen, dass die Diffe nicht, wie aus der Theorie zu folgen scheint, au erfolgt. Hr. Clausius widerlegt diesen Eine zeigt, dass es dem Wesen der Hypothese ko erspricht, die Zusammenstöße der Moleküle unehmen, dass dadurch die Langsamkeit der reichend erklärt wird '). Aehnliche Ansichtes ig in der physikalischen Gesellschaft ausges enn man dadurch den Einwurf, der sich auf ng der Gase bezieht, als widerlegt betrachten is keineswegs von dem anderen, dass locale ? schiedenheiten in einer Gasmasse nicht mö ndern sehr schnell eine Ausgleichung der mittl ligkeiten durch die ganze Gasmasse stattfa Im die wesentliche Verschiedenheit beider Pa seu, wählen wir, da die unregelmäßige Bewei ome der Anschauung wenig zugänglich ist, Analogon. Man denke sich eine Reihe gleit

nung oder einen porösen Körper geprelst wird, so bald der Gasstrom aus dem stürmischen Bewegungszustand, welchen er beim Ausströmen angenommen hat, wieder in eine ruhigere, gleichformige Bewegung übergegangen ist, seine ursprüngliche Temperatur wieder erlangt hat. Diess steht vollkommen in Einklaug mit der Hypothese, denn nach dieser besteht das Ausstromen des Gases aus der Oeffnung eben nur darin, dass durch dieselbe von der Seite her, wo de Dichtigkeit am gröfsten ist, nach der andern Seite mehr Atome passiren, als in entgegengesetzter Richtung, ohne daß sie dabei ihre mittlere Geschwindigkeit ändern. Gegen em dicht vor der Oeffnung stehendes Thermometer würden also nur von einer Seite mehr Atome, aber mit derselben mittleren lebendigen Kraft stofsen, als von der anderen Seite. Nun zeigt aber die Beobachtung, dass das Thermoweter eine bedeutend niedrigere Temperatur angiebt, wenn es dicht vor die Oeffnung in den Gasstrom gebracht wird, dals also in der That eine Umsetzung von Wärme in fortschreitende Bewegung und wieder von fortschreitender Bewegung in Wärme stattfindet. Dasselbe beweist der Versoch, welcher schon von Gay-Lussac angestellt und später unter dem Namen des Joule'schen Fundamentalversuchs bekannt geworden ist. Wenn nämlich ein mit Luft gefülltes Gefass mit einem gleich großen luftleeren plotzlich in Verbindung gesetzt wird, so zeigt nach Ausgleichung des Druckes die Lust im ersten Gefäss eine Temperaturerniedrigung, im zweiten eine gleich große Temperaturerhöhung. Hr. Clausius erklärt diess an einer Stelle sciner Abhandlung "Ueber die Molekularbewegung welche wir Warme neunen - indem er sagt, eine Gasmasse, deren Moleküle Bewegungen haben, unter denen eine bestimmte Richtung vorwaltet, verhalte sich zu angräuzenden Gasmasen ähnlich wie eine bewegte Wand. Nach der Vorstelungsweise des Hrn. Clausius über die Molekularbeweung der Gase muß ich diess entschieden verneinen. Bevor de Verbindung zwischen beiden mit Gas von ungleicher Dichtigkeit gefüllten Gefässen hergestellt wird, haben beide

nperatur, mithin die Moleküle in beiden gleiche eschwindigkeit. Wenn nun auch die Anzahl der ng der in beiden Richtungen passirenden Moleküle , so ist doch die mittlere Geschwindigkeit von en her dieselbe und wenn sich zwei Moleküle ler Oeffnung treffen, so ist die Wahrscheinlichdas aus dem eisten Gefäß kommende Molekül ofs die größere lebendige Kraft besitze und einen lben an das andere abgebe, genau eben so groß gegengesetzte, und es ist nicht klar, wie darans eratursteigerung in dem einen und eine Tempe« rigung in dem anderen Gefäss folgen kann, noch ber, warum ein Thermometer das an die Stelle d, wo es von beiden Seiten von einer ungleichen ı Molekülen, die sich aber auf beiden Seiten mit mittleren Geschwindigkeit bewegen, getroffen weit niedrigere Temperatur zeigt, als in jedem der ise für sich. Ueberhaupt befindet sich die Hybewegung in luftförmigen Medien aus derselben herzuleiten oder überhaupt mit derselben vereinbar seyen. Hr. Helmholtz ') scheint eine solche Herleitung für möglich zu halten, wenn man die Hypothese in der Weise auffalst, wie es von Clausius in seiner neueren Abhandlung geschehen ist. Es ist mir diess aber mehr als zweiselhaft.

Die bisher der Aëromechanik zu Grunde gelegte Vorstellung vom Druck der Gase beruht wesentlich auf der Annahme einer gegenseitigen Abstofsung der Gasmoleküle. Da die neue Hypothese diese Basis umstöfst, so ist es ihre Sache, die auf derselben begründeten Gesetze der Aërodynamik, z. B für das Ausströmen der Gase, von neuem berzuleiten. Hat man bisher in der Aërostatik das Mareatte'sche Gesetz als eine Erfahrungsthatsache hinnehmen müssen, die nicht weiter erklärt d. h. auf noch einfachere Grundvorstellungen zurückgeführt werden konnte, so befindet sich die neue Hypothese den aerodynamischen Problemen gegenüber in einer noch viel schlimmeren Lage. Bleiben wir bei der Schallbewegung stehen, so ist klar, dass die bisherige Ableitung der Gleichungen der Schallbewegung nicht nur nicht zulässig bleibt, sondern überbaupt keinen Sinn mehr hat. Beschränken wir uns auf den einsachsten Fall der linearen Schallbewegung, so ist zur Ableitung ihrer Gesetze vor Allem die hydrodynamische Grundgleichung

$$\frac{\partial v}{\partial t} = -\frac{1}{e} \frac{\partial p}{\partial x}$$

erforderlich, welche in Verbindung mit der Continuitätsgeichung und der bekannten Relation zwischen Druck und
Dichtigkeit, unter Voraussetzung kleiner Condensationen,
die bekannte Differentialgleichung liefert. In dieser Glei
chung bezeichnet t die Zeit, e die Geschwindigkeit parallel
der Axe der x, o die Dichtigkeit und p den Druck. Der
Sinn der Gleichung ist, dass das Product der Masse und
Beschleumgung eines zwischen zwei unendlich nahen pa-

<sup>1)</sup> Vergl Leie Fortschiefte der Physik i J. 1856, dargestellt von der physikalischen Gesellschaft. Berlin 1859, S. 354

len Ebenen enthaltenen Gastheilchens gleich is me der bewegenden Kräfte, welche dasselbe von Seiten erleidet, nämlich p. w von der einen  $p+rac{\partial p}{\partial x}\partial x)w$  von der andern Seite, wenn w den ( itt des die Gasmasse begränzenden Cylinders be-Der Druck p ist demnach die Summe der Abstofs te, welche von allen diesseits derselben gelegenen chen ausgeübt werden. Selbstredend ist übrigen: e Betrachtungsweise nur anwendbar, weil man d'Alembert'schen Princip das dynamische Pro in statisches verwandeln kann, indem die verloi te der einzelben Punkte des zwischen den beider len Ebenen enthaltenen Systems sich nur mit Hülfe inungen das Gleichgewicht halten, welche sich zwit vei Punkten des Systems etabliren, und indem mar Rücksicht auf diese Spannungen berechtigt ist, e System als ein starres zu betrachten und alle z

Punkten gemeinschaftliche Geschwindigkeit; jeder Punkt bildet ein System für sich und man kann eben nur die Bewegung jedes einzelnen Punktes betrachten, ohne jedoch in der Lage zu seyn, die auf diesen Punkt wirkenden Kräfte angeben zu können. Man kann also höchstens zu einer Art von Wahrscheinlichkeitsschlüssen seine Zuflucht nehmen, welche an sich schon nicht diejenige Evidenz bieten, die wir soust beim Beweise mechanischer Sätze verlangen. Ich mufs es den Vertretern der Hypothese überlassen, auf diesem Wege die Herleitung der Gesetze der Schallbewegung zu geben, bezweifle aber, dass diess gelingen werde, da sich bei der ungleichen Geschwindigkeit der Atome, der ungleichen Länge ihrer Wege zwischen je zwei Stösen und der völlig unregelmässigen Art ihres Zusammentreffens vielmehr nur eine völlig unregelmäßige Ansbreitung einer in irgend einem Punkte bewirkten Störung ihres Bewegungszustandes voraussehen läßt.

Die Resultate der vorstehenden Betrachtungen lassen

sich kurz in folgenden Sätzen zusammenfassen:

1) Wenn man annimmt, dass die in einem Körper enthaltene Wärmemenge der lebendigen Kraft seiner
Molekularbewegung proportional und dass die Temperatur eine Funktion dieser lebendigen Kraft allem
sey, so wird man durch die an Gasen zu beobachtenden Thatsachen mit Nothwendigkeit auf die von Krö
nig und Clausius ausgeführte Ansicht von der
Molekularconstitution der Gase geführt.

2) Diese Hypothese führt beim Ausströmen der Gase in einen luftleeren oder luftverdünnten Raum zu Consequenzen, welche mit der Erfahrung im Widerspruch stehen. Ueberhaupt stöfst man bei derselben auf die Schwierigkeit, Wärmebewegung und translatorische

Bewegung nicht unterscheiden zu können.

3) Die Argumente, durch welche Hr. Clausius gewisse bereits von andern Seiten gegen die Hypothese gerichtete Einwürfe zu widerlegen gesucht hat, entsprechen diesem Zweck nur theilweise. Insbesondere jetzt nicht im Stande von d. chenschaft zu geben.

5) Aus alledem ergiebt sich dies wenigstens vor der Han ist, die in einem Körper e ohne Weiteres, wie es zu gelebendigen Krast der Molekt sieren oder die Temperatureines Atoms proportional zu Berlin, im Juni 1859.

X. Ueber das mechanische Aeq berechnet aus galvanische con J. Bossci

(Mitgetheilt vom Hrn. Verf. aus d. Verslag. K. Academie pp. Deel IX ergiebt '). Wirklich ist diese Constante, welche wir mit 

ß bezeichnen wollen, nach der Theorie

=2,407.10<sup>-10</sup> Wärme-Einheiten (1<sup>mgr</sup> Wasser, 1" C.)

= 10,953 . 10-10 Wärme - Einheiten

nich den Versuchen von Lenz, welcher die Wärmemenge, die ein Strom von bekannter Intensität in einem Kupferdraht von gegebenen Dimensionen entwickelte, direct maß.

Hr. v. Quintus leilius hat zuerst durch eine lange Reihe von Versuchen gezeigt, daß der bedeutende Unterschied dieser beiden Zahlen der Unrichtigkeit dieser letzteren zugeschrieben werden muß?). Seine Versuche gaben ihm

 $\beta = 2,551 \cdot 10^{-10}$ .

Fast zur selben Zeit berechnete ich den Werth dieser Constanten nach den von Hrn. Joule's Versuchen gelieferten Angaben und dem Werthe der von mir durch directe Messungen erhaltenen und in Weber'schen Einheiten ausgedrückten elektromotorischen Kraft einer Daniell'schen Kette\*). Dadurch fand ich:

 $\beta = 2,429 \cdot 10^{-10}$ .

Hr. v. Quintus Icilius bemerkt: » dass die Unsicherbeit der numerischen Werthe, auf welche die Reductionsrechnung (der Beobachtungen von Lenz) gegründet ist, erlaubt die Richtigkeit der Zahl 10,953. 10<sup>-10</sup> zu bezweiseln, wobei es sich von selbst versteht, dass dieser Zweifel die Genauigkeit der Versuche von Lenz nicht betrifft.»

Die folgende Rechnung kann dazu dienen, das Urtheil des Hrn. v. Quintus Icilius zu bestätigen und die Ursache des von Hrn. Holtzmann bezeichneten Unterschiedes kennen zu lernen.

Nachdem Hr. Lenz im ersten Theile seiner Abhandlang die Einheiten des Stroms und des Widerstands defimrt hat, setzt er hinzu: "Die Einheit der elektromotori-

<sup>1)</sup> Diese Ann Bd, 59, S, 203.

<sup>2)</sup> Ebendaselbst Bd. 101, S. 69.

<sup>3)</sup> Ebendaselbst Bd. 101, S. 517.

schen Kraft ist diejenige, die beim Widerstande = 1 den Strom = 1 hervorbringt. In dieser Einheit ist die elektromotorische Kraft eines meiner Paare Daniell's, im Mittelwerth sehr vieler Bestimmungen, die wenig von einander abweichen, = 47,16.

Nennen wir e und e die Lenz'schen Einheiten des Stroms und des Widerstands, ausgedrückt in Weber'schen Einheiten, so wird die elektromotorische Kraft E einer Daniell'schen Kette, ausgedrückt in denselben Einheiten, seyn:

 $E = 47,16 \cdot c \cdot r \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (1)$ 

Nach meinen Versuchen ist der Werth von E = 10258.107.

und da man den von c aus den Angaben in der Abhandlung des Hrn. Lenz ableiten kann, so liefert die Formel (1) ein Mittel zur Berechnung von r, welches mehr Genauigkeit verspricht als das von Hrn. Holtzmann angewandte Verfahren. In der Rechnung des Hrn. Holtzmann wird nämlich der Werth von r abgeleitet einerseits aus den Dimensionen des Kupferdrahts, welcher die Widerstandseinheit des Hrn. Lenz ausmacht, und andrerseits aus dem Etalon des Hrn. Jacobi, bestimmt durch die Versuche des Hrn. Weber in der Annahme, dass das Kupfer beider Drähte eine gleiche specifische Leitungsfähigkeit habe. Es ist indes schon von mehren Physikern erkannt worden, dass diese Annahme, besonders beim Kupfer, sehr von der Wahrheit abweichen kann.

Um c zu berechnen, habe ich alle die Versuche angewaudt, in welchen Hr. Lenz die magnetischen Effecte des Stroms mit den elektrolytischen vergleicht. Da es schwer hält, den Genauigkeitsgrad, welchen die Messungen der verschiedenen chemischen Actionen erreichen können, a priori festzustellen, so habe ich einfach dem Mittel aus jeder Reihe ein der Anzahl der Versuche jeder Reihe proportionales Gewicht beigelegt. So fand ich, dass die Lenz'sche Strom-Einheit minutlich

0,6817 Kubikcentim. Knallgas

d. h. sekundlich

0,0000006870 Grm. Wasserstoff
entwickelt. Da das elektrochemische Aequivalent des Wasserstoffs

0,0000010418 Grm.

ist, so findet man:

c = 0.6534.

Die Zersetzung des schwefelsauren Kupferoxyds lieferte auf der negativen Elektrode stündlich einen Niederschlag von:

0,07617 Grm. Kupfer.

Nimmt man für das elektrochemische Aequivalent des Kupfers den Werth:

0,000033056 Grm.

so findet man:

c = 0.6401.

Berücksichtigt man die Anzahl der zur Berechnung dieser beiden Werthe von c benutzten Versuche, welche für den ersteren 16 und für den letzteren 11 beträgt, so erbält man im Mittel

c = 0.6480.

Die Substitution dieses Werthes in der Gleichung (I) giebt:

 $r = 33569.10^{\circ}$ 

als Werth der Lenz'schen Widerstands-Einheit, ausgedrückt in Weber'schen Einheiten.

Der Strom von der Intensität c, wenn er 4748,3 Zeitminuten den Leiter r durchläuft, entwickelt darin, nach
der Gesammtheit der Versuche des Hrn. Lenz, eine Wärmemenge, die fähig ist, die Temperatur von 118 Grm. Alkohol von 0,7 specifischer Wärme um 1° R. zu erhöhen.

Diese Wärme-Entwicklung kommt sekundlich gleich

0,3624 Wärme-Einheiten (1<sup>mer</sup> Wasser, 1° C.)
und da die vom Strom entwickelte Wärme proportional
ist dem Widerstande und dem Quadrat der Intensität, so
repräsentirt diese Zahl den Werth von  $\beta c^2 r$ .

Man bat also:

 $\beta = \frac{0.3624}{(0.6480)^3 \cdot 33568 \cdot 10^3}$ 

Verth dieser Constanten, berechnet, wie eben geach den Versuchen von Lenz, ist folglich:

 $=2.571 \cdot 10^{-10}$ 

Zahl, weit entfernt die von Hrn. Holtzmann e bedeutende Abweichung darzubieten, stimmt ast genau mit der des Hrn. v. Quintus Icilius. udere Reihe von Versuchen, bei welchen das Caloasser enthielt, liefert für  $\beta$  einen geringeren Werth. hnung dieser Versuche, welche in d. Ann. Bd. 51 chrieben sind, giebt

eihe I  $\beta c^* r = 0.29895$  (6 Versuche)

- II  $\beta c^2 r = 0.30400 (10$
- $V^{+}$ )  $\beta c^{+}r = 0.29246$  ( 4 )

littel

 $\beta \, c^2 \, r = 0.30042$ 

Die Versuche des Hrn. Joule, berechnet mit dem Werth der elektromotorischen Kraft einer Daniell'schen Kette, wie er aus meinen Messungen hervorgeht, geben:

A = 419,5

während man bei der theoretischen Berechnung des Werths von  $\beta$  angenommen bat:

A = 423,55

was für den genähertsten Werth gilt.

Die eben ausgesührte Berechnung beweist, dass der bedeutende Unterschied zwischen dem theoretischen und dem von Hrn. Holtzmann aus den Versuchen des Hrn. Lenz abgeleiteten Werth von A keineswegs von einer mangelhaften Genauigkeit der Messungen des berühmten Petersburger Physikers herrührt. Vielmehr ist es wahrscheinlich, dass er der sehr großen Verschiedenheit zugeschrieben werden muß, welche verschiedene Sorten Kupferdraht in ihrem Leitungsvernögen darbieten.

Bevor wir diese Notiz schließen, wollen wir noch bemerken, dass sich in zwei anderen Abhandlungen des Hru. Joule gleichsalts die erforderlichen Data zur Berechnung des mechanischen Wärme-Aequivalents mittelst der elektromotorischen Kraft der Daniell'schen Kette vorfinden. In einer Mittheilung an die Versammlung der Provinzial-Societat der Künste und Wissenschaften zu Utrecht, am 29. Juni 1858 habe ich unter anderen bewiesen '), dass sich die elektromotorische Kraft einer Smee'schen Säule nach den von Hrn. Joule im Philosoph. Magazine 1841 Vol. 19, p. 267 veröffentlichten Versuchen genau auf dieselbe Weise berechnen last, welche ich für eine Daniell'sche Säule in der ersten Mittheilung über die mechanische Theorie der Elektrolyse (Diese Ann. Bd. 10t, S. 543 u. ff. angewandt habe). Man findet so, im Mittel aus zwei Vermehen, für die elektromotorische Kraft einer Smee'schen Săule :

4670 . 10<sup>7</sup>.

<sup>1)</sup> Siehe die Notie: Ueber das Gesetz der galvanischen Wärme-Entwieblung, im nächsten Helte dieser Annalen.

chanischen Wärme-Aequivalents, welch der Rechnung ist, dergestalt, dass diese zusammenfällt, so findet man:

A = 400.

Man kann keine größere Genauig darbietet, erwarten, weil, wie man motorische Kraft einer Smee'schen constant ist, und überdieß das Verhäl der der Daniell'schen Kette nur ap worden ist.

Eine andere Abhandlung des Hro. moirs of the Literary and Philosophic chester, Vol. VII enthält viel genauere daselbst p. 94.

I have ascertained by the very caref in the first three numbers of the table of a Daniell's cell, such as I used, is of heat per degree of current."

Aus den von Hrn. Joule in seine benen Erläuterungen geht hervor, dass gendermassen auszulegen ist. Wenn e wicklung eines Grans Wasserstoff entspricht, die Temperatur von 7000 Gran Wasser um 6",129 F. zu erhöhen vermag, so würde der Strom, welcher ein Milligem. Wasserstoff erzeugte, die Temperatur von 7000 Milligem. Wasserum dieselbe Größe erhöhen, d. b. eine Wärmemenge entwickeln gleich:

23830 Warme Einheiten (1 Milligrm. Wasser, 1º C.)

Man braucht also nur diese Zahl mit dem elektro-chemischen Aequivalent des Wasserstoffs in Milligrammen zu multipliciren, um die Wärmemenge zu erhalten, welche die Weber'sche Strom - Einbeit während einer Sekunde in dem Kreise eines Daniell'schen Elements entwickelt. So erhält man für die Constante, welche ich vorgeschlagen habe elektrothermisches Aequivalent der Säule zu nennen:

24,83 Wärme - Einheiten (1 Milligrm. Wasser, 1º C.).

Multiplicirt man diese Zahl mit dem Werthe einer Wärme - Einheit, ausgedrückt in absoluten Arbeits - Einheiten, d. b. mit \( \frac{1}{\beta} \), so erhält man das elektrodynamische Aequivalent der Säule oder die elektromotorische Kraft berechnet in Weber'schen Einheiten.

Man wird also haben:

ch

No.

$$24,83 \cdot \frac{1}{\beta} = 10258 \cdot 10^{7}$$
$$\beta = 2,420 \cdot 10^{-10}$$

Daraus ergiebt sich für das mechanische Wärme-Aequi-

$$A = 421,1.$$

Diese Zahl fällt fast genau zusammen mit 419,5, die früher mittelst anderer Versuche des Hrn. Joule gefunden ward. Sie entfernt sich auch nicht mehr von dem best festgestellten Werth, als es ihr wahrscheinlicher Fehler mit sich brugt. In der That schließt Hr. Helmholtz') aus der Prüfung der Fehlerquellen der Versuche des Hrn. Joule, welche ihm die Zahl 423,55 lieferten, dass man den wahr-

<sup>1)</sup> Monateberichte der Berlio, Acad. 6. Jahrg. S. 586.

scheinlichen Fehler dieser Zahl auf ein halbes Procent ihren Werthes anschlagen kann.

Der Genauigkeitsgrad, dessen die galvanischen Messungen des mechanischen Wärme-Aequivalents fähig zu seyn sich erweisen, verdient Beachtung, besonders weil man die bedeutendste Fehlerquelle noch beträchtlich wird verringern können. Wie bei allen calorimetrischen Versuchen ist es besonders die für die Erkaltung des Calorimeters anzubringende Berichtigung, die zu einiger Unsicherheit Aulas giebt. Nun liefert der galvanische Strom ein sehr geeignetes Mittel, um sie fast gänzlich verschwinden zu machen. Gesetzt das Calorimeter sey in den inneren Raum eines ace dern ringförmigen Calorimeters so gestellt, dass seine äussere Oberfläche getrennt sey von dem inneren Ringe des zweiten durch eine ruhende Lustschicht. Bringen wir nun in dem zweiten Calorimeter einen Leiter an, der von demselben Stromdurchflossen wird, welcher die Wärme - Entwicklung im innero Calorimeter hervorbringt, so wird es leicht seyn, diese Leiter so einzurichten, dass die Temperatur - Erhöhungen gleich werden in beiden Calorimetern. Dazu reicht es bin, das Verhältnifs der Widerstände beider Leiter gleich zu nehmen dem Verhältnifs der Warmecapacitäten der respectiven Calorimeter. In diesem Falle würde die Nothwendigkeit einer Berichtigung für die Erkaltung vermieden seyn, wenn das äußere Calorimeter das innere möglichst von allen Seiten umhüllte. Freilich wird die Gleichheit der beobachteten Temperatur - Erhöhungen nicht strenge erreicht werden, weil das äußere Calorimeter einen Theil seiner Wärme durch Ausstrahlung verlieren wird. Allein es ist Mar, dass der Einstus dieses Verlustes auf die Temperatur des innern Calorimeters nur sehr schwach seyn und in die Verhältnisse eines Fehlers zweiter Ordnung eintreten kann. Ueberdiels wird es immer möglich seyn, durch Vergröserung des Widerstandes des Leiters im ansseren Calorimeter die Temperatur Gleichheit innerhalb viel engerer-Gränzen zu halten. Diese Vorrichtung beruht auf demselben Princip wie das compensirende Calorimeter des Hrn.

Person, weicht aber darin von ihm ab, dass die Compensahon im Voraus geregelt werden kann, also das schwierige Probiren während des Versuches vermieden wird.

## M. Das Gesetz der elektrischen Schlagweite; Entgegnung von P. Riefs.

Im 106. Bande der Annalen S. 649 habe ich den Formeln, die Hr. Rijke aus seinen, in demselben Bande mitgetheilten, schätzbaren Versuchen über die Schlagweite abgeleitet hatte, eine rein praktische Bedeutung beigelegt, das heifst sie als dienlich bezeichnet, die mit Elektroden gebräuchlicher Form und Größe gesundenen Schlagweiten von der mittleren elektrischen Dichtigkeit der Batterie abhängig darzustellen. Indem ich jenen Formeln eine theoretische Bedentung absprach, glaubte ich vollkommen im Einverständnisse wit Hrn. Rijke zu seyn, welcher die, unbestreitbar die Schlagweite verändernde, Influenz in seiner Abhandlung nicht erwähnt, und eine Formel, die er S. 118 für theoretisch gänzlich unzulässig erklärt, dennoch an allen seinen Veruchen prüft und erst S. 452 aus nur praktischem Grunde verwirft. Ich habe also, um meine Meinung zu wiederhoen, das schou von meinen Vorgängern angenommene Gesetz der Proportionalität der Schlagweite mit der mittleren Dichtigkeit der Batterie als das wirkliche Gesetz genommen, das sber durch die Influenz der Elektroden auf einander eine sothwendige Störung erfährt, daher niemals streng in den Versuchen gefunden werden kann, und habe zur Darstellung der Versuche die Rijke'schen Formeln, und zwar nicht usschließlich die Formel der Hyperbel empfohlen. Hiergegen bat sich Hr. Rijke ausgesprochen und, wenn ich ihn recht verstehe (diese Annalen Bd. 107 S. 482), so erblickt in der Formel der Hyperbel das wirkliche Gesetz, das,

die Abhängigkeit der Schlagweite von der mittleren Die tigkeit der Batterie, also abgesehen von der Influenz, 🚮 Elektroden jeder Form und Größe ausdrückt. Zur Ver werfung des alten Gesetzes soll der Beweis führen, dass de angestellten Versuche dem Gesetze der Proportionalität w dersprechen, auch wenn man die bekannten Wirkungen der Influenz in Anschlag bringt; doch ist dieser Beweis nicht gelungen. Hr. Rijke sieht nämlich einen unlösbaren Wie derspruch mit dem Gesetze der Proportionalität darin, dass in seinen Versuchen die Schlagweiten in größerem Ver hältnisse steigen, als die beobachteten Dichtigkeiten, welche Umstand ich nicht übersehen, sondern ausdrücklich S. 631 meiner Bemerkung erwähnt habe. Nur ist mir diese Alle weichung von dem Gesetze nicht auffallend gewesen. einem Aufsatze über die elektrischen Pausen (diese Annales) Bd. 99 S. 1) habe ich gezeigt, dass der elektrische Funkt erst einige Zeit später ausbricht, als die Elektroden die dam nöthige Dichtigkeit erlangt haben, und daß, wenn dieut Dichtigkeit durch Influenz gesteigert worden, vor dem Fum ken eine Gluumentladung eintreten kann, durch welche die Dichtigkeit vermindert wird, und zwar um mehr, als sie durch die Influenz zugenommen hatte. Wendet man diese Erfahrung auf die Elektroden der Batterie an, so folgt, daß die mittlere Dichtigkeit der Batterie vor dem Ausbruche der Funkens vermindert werden, und eine gemessene Schlage weite mit einer geringeren mittleren Dichtigkeit eintreten kann, als beobachtet worden. Ohne den durch die Glimm entladung eintretenden Verlust an Dichtigkeit würden die Schlagweiten der Batterie in klemerem Verbältnisse steigen als die beobachteten Dichtigkeiten, und wahrscheinlich wird auch dieser Fall mit geeigneten Elektroden sich aufzeigen lassen; mit jenem Verluste muß das Entgegengesetzte statt finden. Denn es seyen z. B. die bei den Schlagweiten 1 und 2 beobachteten mittleren Dichtigkeiten der Batterie 📗 und &, und es bezeichnen a und b bezüglich die vor dem Eintritte des Funkens verschwundenen Theile dieser Dich tigkeiten, so ist nach dem Gesetze der Proportionalität des

Schlagweite mit der Dichtigkeit  $\delta = 2 \cdot \frac{1-a}{1-b}$ . Der Verlust a ist aber stets größer als b, weil bei a die Elektroden in der Entfernung 1, bei b in der Entfernung 2 standen und die stärkere Influenz bei der kleineren Entfernung stattfindet, und es wird daher  $\delta$  kleiner als 2 seyn. Der Gang der von Hrn. Rijke beobachteten Dichtigkeiten widerspricht also keineswegs den bekannten Wirkungen der Influenz, und es ist daher kein Grund vorhanden, das bisher geltende Gesetz der Schlagweite zu verwerfen.

Die vor dem Eintritte des Funkens durch Glimmentladung herbeigeführte Abnahme der Dichtigkeit ist nicht an der Batterie, sondern, was keinen Einwurf abgeben kann, an dem Conductor der Elektrisirmaschine nachgewicsen worden, hier aber in der auffallendsten Weise. Als nämlich die Schlagweite zwischen einer Kugel und einem abgestumpften Kegel von bestimmten Dimensionen gesucht wurde, fand sich eine Reihe von Entfernungen der Elektroden (zwischen und 2½ Zoll), bei welchen die Dichtigkeit des Conductors unter die für Funken solcher Länge nöthige Größe gesunten war, so dass keine Funken erschienen. Dass aber der Conductor die für diese Funken nöthige Dichtigkeit wirkich besessen und nur, ehe der Funke ausbrechen konnte. durch eine durch Influenz bervorgebrachte Gliumentladung verloren hatte, wurde dadurch bewiesen, dass eine Schwächang der Influenz zwischen den nachsten Punkten der Elektroden durch Näherung der Hand an dieselben, die Funken unschlbar erscheinen liefs. Wenn in diesem Falle de Influenz ein jedes Gesetz der Schlagweite zunichte macht, so wird man ihr wohl beimessen dürfen, dass sie in den Batterieversuchen Abweichungen von dem Gesetze der Proportionalität hervorbringen kann, welche die Beobachlungsfehler übersteigen. Das von Hrn. Rijke vorgeschlagene Gesetz der Schlagweite, auf die erwähnten Verauche am Conductor angewendet, wurde so lauten: Bei Anwendung emiger Elektroden (Kugeln, Scheiben) wird die Abbangigkeit der Schlagweite von der mittleren Dichtigkeit des elektrisirten Körpers durch die Gleichung der Hyperbel ausgedrückt, bei andern Elektroden (Kugel und Kegel) tritt eine Störung des Gesetzes durch die Insluenz ein, die zur Aushebung der Schlagweite gesteigert werden kann. Ich glaube, dass wir solgerichtiger und deshalb naturgemäßer sagen: die Schlagweite ist der mittleren Dichtigkent des elektrisirten Körpers proportional: diess Gesetz wird bei Etektroden jeder Form und Größe mehr oder weniger durch die Insluenz gestört, welche die Elektroden auf einander ausüben, und diese Störung kann in besondern Fällen so weit gehen, dass nicht nur das Gesetz der Schlagweite, sondern die Schlagweite selbst gänzlich ausgehoben wird.

XII. Freiherr K. v. Reichenbach gegen Dr. M. Hörnes. Sendschreiben an Urn. Prof. Dr. J. C. Poggendorff von W. Haidinger.

In dem am 18. Juni d. J. geschlossenen Hefte dieser Annalen (Bd. 107, S. 356) lese ich eine Anklage des Freiherrn K. v. Reichenbach gegen meinen hochverehrten Freund, den gegenwärtigen Director des K. K. Hof-Mineraliencabinetes in Wien, Hrn. Dr. M. Hörnes, in welcher er seinem Unmuthe Lust macht, weil man ihn bei seinen Studien über Meteoriten nicht in der von ihm beanspruchten Weise aufgenommen babe. Ich fühle mich verpflichtet, vielen der Angaben und ungünstigen Aeusserungen des besagten Freiherrn eutgegenzutreten, und die angelegentlichste Bitte zu stellen, auch meine Mittheilung möge, ungeachtet sie nicht einem eigentlich wissenschaftlichen Gegenstande gewidmet ist, doch freundlich aufgenommen werden. In erster Linie verbindet mich schon dazu ein Versprechen. das ich unter dem 23. April d. J. in einem Schreiben an den Freiherrn v. Reichenbach selbst ablegte, als er mir in ähnlicher Weise schriftlich geklagt hatte. Die Zeit ist

gekommen, wo ich mein Wort auslösen muß. Ich schrieb: Was meine Erfahrung betrifft und die so vieler meiner Freunde und Arbeitsgenossen, so werde ich immer verpilichtet seyn, Freund Hörnes in Schutz zu nehmen, wenn er öffentlich oder privatim angegriffen würde, und nachtheilige Schilderungen zu meiner Kenntnis kämen. Ich kann der Wahrheit gemäß, auch hier nur das Beste, Einpichleuswertheste sagen.« Als in einem spätern Schreiben des Freiherrn v. Reichenbach vom 28. April sich die Stelle fand: "Aber ich werde ihm öffentlich auf solche Mishandlung antworten; ich kann schon im Interesse unser Aller - dem ') » nicht den Lauf lassen u. s. w. a, antwortete ich unter dem 30sten. - Wenn E. H. irgendwo gegen Hornes öffentlich auftreten, so bitte ich Sie, nicht anzupehmen, dass es « Im Interesse unser Aller » geschehe. Ich kann wirklich von Hörnes nur Gutes sagen, und werde es auch sagen' - Ich fügte aber noch hinzu: Ich bin fest überzeugt, wären Eurer Hochwohlgeboren frühere Beziehungen zu dem K. K. Hof-Mineraliencabinete ganz ähnlich den meinigen gewesen, Hörnes würde für Studien an Meteoriten Ihre freundliche Hülfe mit offenen Armen aufgenommen haben, so wie es bei mir der Fall ist, der ich doch weit nicht an Erfahrung und Kenutnis Ihnen nahe tomme. Daher muß ich das fragliche Verhältnis und Ertignis als eine Ausnahme betrachten u. s. w. Ich wollte dadurch den Freiherrn v. Reichenbach auf frühere, und swar durch ihn selbst, wenig freundlich gestaltete Bezielungen aufmerksam machen, deren er sich wohl noch ermaern konnte, wo ihm der Vorgänger meines hochverebrten Freundes Hörnes, der verewigte Custos Partsch, ben auch • mit äußerster Gefälligkeit « eine Auzahl der werthvollsten Gegenstände aus dem K. K. Hof-Mineralienabinete in «sein Arbeitszimmer» zu Studien anvertraut lete, genau so wie Freiherr v. Reichenbach diess bilbe von meinem edlen Freunde Gustav Rose rühmt, selbe

<sup>1)</sup> Ich unterdrücke das an dieser Stelle von dem Freiheren v. Reichenbach angewendete Kraftwort.

enciestitate and and econom an ook operatività Credit erworben haben, der Vorgeschiel sprechend aufnehmen muß. Freiherr v. aller Achtung für so manche gute, genial Arbeit unbeschadet, besitzt in unserem V fassendes persönliches Auseben, daß mi Aumassungen unbedingt Folge leisten billig das "uns" hier mit besserem Fuge herr v. Reichenbach, wo er mit dem und » uns « ironisch Wien und Berlin eit stellt. Wir Oesterreicher und Wiener nicht durch seine Landsmannschaft, auch ner Geburt nach nicht an, wenn er auch lage seines Vermögens, das er sich in O nem Talent und seinen Kenntnissen durch ration crwarb, bei uns semen Wohnsitz her Freiherr v. Reichenbach sich der und "uns" bedient, so bleibt ungewifs, 1 von auzunehmen, wie viel abzulehnen Mit Manchem davon werden, was seine lichen gesellschaftlichen Vorhältnisse betri wenigsten übereinstimmen welche sie am 🕿

ber ein hochverehrter Freund vor einem hochachtbaren Publicum, wie die Männer und Verehrer deutscher Wissenschaft, die Leser der gegenwärtigen Annalen es sind, angeschwärzt und verdächtigt wird durch Verdrehungen, Cebertreibungen und unrichtige Darstellung des Vorgefalleneu, wobri noch mancherlei Seitenhiebe nicht gespart werden, dann ist es Pflicht bis an das Ende des Lebens, dem ungerechtfertigt angegriffenen Freunde das Wort zu sprechen, um den Eindruck der Anklage, an dem Orte, wo sie erfolgte, möglichst zu mildern oder aufzuheben. Gewiß Freiherr v. Reichenbach hätte es vermeiden können, und wenn es ihm bloss um Wissenschaft zu thun war, auch vermeiden sollen, durch Angriffe auf meinen hochverchrten Freund Hörnes selbst, dessen »ächte Humanität - ich selbst und viele Freunde fortwährend zu rühmen Ursache haben. und mit ihm auch auf die nun längst verewigten Freuude Partsch, v. Schreibers, und das K. K. Hof-Mineraliencabmet überhaupt, - am Ende doch nur sich selbst bloss zu stellen. Mir blieb keine Wahl, ich durfte nicht zurückbleiben, meine Stimme zur Abwehr zu erheben.

Aber wenn ich selbst jetzt noch Vieles gegen den Freiherrn v. Reichenbach mit Stillschweigen übergehe, so
darf ich nicht unterlassen ihm für den wissenschaftlichen
Theil seiner Mittheilungen zu danken, ohne übrigens auch
her mit ihm in allen Richtungen übereinzustimmen. Das
Namerische, wenn auch, in seiner Art, eigenthümlich redigirt, kann immerhin eine werthvolle Vergleichungstafel
genaunt werden, die auch wir benutzen werden. Unter
wir möchte ich mir erlauben hier Hrn. Director Hörnes
und mich selbst zu verstehen, und als unseren Zweck,
tanz entgegengesetzt den Angriffen des Freiherrn v. Reithen bach, eine wissenschaftliche Förderung der Interessen
der Meteoritensammlung unseres K. K. Hof-Mineraliencabinets und der Meteoritenstudien selbst.

ich darf wohl den gegenwärtigen Augenblick benutzen, um alle hochverehrten Freunde dieses anziehenden Gegen-

uf das Verzeichnifs der in dem K. K. Hof-i incte aufbewahrten Exemplare von 137 🖡 dorten aufmerksam zu machen, das ich am 🕽 9 der Kaiserlichen Akademie der Wissensch vorlegte und das ich in verschiedenen Richte ilen mich bestrebe. Gern werde ich Fret angen Separat-Abdrücke übersenden. Dieses wünschen wir als Grundlage zu fernerer E ı benutzen, um durch Ankauf oder Tausch ngen für unser K. K. Hof-Mineraliencabinet

rer Fortschritt entbehrt wohl manchmal gläns rung; er ist selbst böswilligen Urtheilen Pre ber er bewährt sich doch gewiß am Ende au ste. Diels sey auch unser Ziel.

i, den 20. Juli 1859.

📠s Licht doppelt zu brechen zu erkennen. So gelang es, om nur einige Beispiele anzuführen, Ehrenberg nicht. liese Eigenschaft an den Schuppen auf den Blättern von Olea europaea und an den Kieselpanzern der Diatomeen zu erkennen: so konnte Schacht an der primären Haut der Pilanzenzellen keine doppelte Brochung finden, und Pereira, der sich doch so vielfach mit dem polarisirten Lichte bechaftigt hatte, war sogar nicht im Stande ein schwarzes Kreuz auf den Amylumkörnern des Reifses zu sehen, während diese Objecte in meinem Polarisationsmikroskope die chönsten Bilder geben, so dass ich im Stande bin bei Pleurosigma angulatum die Streifen nicht nur chenso gut, vie bei der Beleuchtung mittelst des gewöhnlichen Lichtes in Punkte aufzulösen, sondern auch die sechseckige Form der letzteren deutlich zu erkennen. Unter diesen Umständen werde ich vielleicht Manchem durch die Angabe der höchst emfachen Mittel, durch welche die Leistungen des Polariationsmikroskopes gesteigert werden können, keinen unanenchmen Dienst erweisen.

Gleich die ersten Versuche, dieses Instrument bei phytotomischen Untersuchungen zu benutzen, zeigten mir, dass en belles und deutliches Bild nur dann zu erlangen ist, wenn das Object einem möglichst concentrirten polarisirten Lichte ausgesetzt wird. Die Nothwendigkeit hievon erhellt auch aus dem Umstande, dass von dem durch den Beleuchtungsspiegel » in das Mikroskop reflectirten Lichte « auf seinem Wege durch den Polarisationsapparat nothwendigerweise drei Viertheile verloren gehen, ein Verlust, welcher ich in der Wirklichkeit durch die an den vielen Glasern des Mikroskops stattfindenden Reflexionen noch bedeutend meigern muss. Rechnet man noch hinzu, dass (wenn dieser Ausdruck erlaubt ist) die depolarisirende Wirkung der meiden organischen Gebilde um sehr vieles schwächer ist, als de der unorganischen Krystalle, so ist wohl erklärlich, dass be ersteren pur ein mattes und unvollkommenes Bild geben, eder auch ganz unsichtbar bleiben, wenn man nicht eine 12\*

sehr intensive Beleuchtung anwendet. Die Erfahrung zeigte mir auch, dass man die Intensität des Lichtes kaum zu über treiben im Stande ist; ich nahm daher bei der Auswahl aller bei der Zusammensetzung meines Instruments verwendeten Theile vor allem Rücksicht darauf, möglichst viel Licht zu erhalten.

Aus diesem Grunde und zugleich um farhloses Licht zu erhalten, verwarf ich jede Anwendung von Turmaline oder von Herapathit und bediene mich der Nicol'scher Prismen.

Was zunächst den Polarisationsapparat selbst anbetriff so ist es von Vortheil, als Polarisator einen Nicol vot ziemlich bedeutenden Dimensionen zu verwenden, durch welchen man einen breiten Büschel polarisirten Lichten zum Objecte leiten kann. Man würde sich jedoch täuschen durch einen großen Nicol eine bellere Beleuchtung der Objectes zu erhalten, als durch einen kleinen; denn went das aus dem Nicol ausgetretene polarisirte Licht durch die später zu besprechenden Condensatoren auf dem Objecte zu einem glänzenden Lichtbilde zusammengezogen wird, so ist dieses gleich hell, es mag ein größerer oder kleinerei Nicol verweudet werden; dagegen richtet sich die Größe die ses Bildes pach der Größe des Querdurchschuittes des angewendeten Nicols und es tritt deshalb bei der Verwendung eines zu kleinen Nicols der Uebelstand ein, dass nur ein kleiner in die Mitte des Gesichtsfeldes fallender Theil de Objects beleuchtet ist, was die Beobachtung erschwert. Es ist jedoch nicht nöthig einen Nicol von ungewöhnlich grosen Dimensionen zu verwenden; ein Querdurchmesser von 10 bis 12" genügt allen Anforderungen. Da jedoch ein Nicol von dieser Größe bereits eine Lange von ein pass Zollen besitzt, so setzt die Verwendung desselben voraus dass das Stativ einen hinreichenden Raum zwischen dem Beleuchtungsspiegel und dem Objecttische gewährt, um nicht nur den Nicol, sondern auch den Condensator aufzunehmen. Die Entfernung der genannten Theile des Stativs darf daher in keinem Fall kleiner, als 4" seyn. Der Gebraud

eines kleinen Stativs, wie es sich bei den meisten Mikroskopen fludet, erlaubt daher den Gebrauch eines großen Nicols nicht.

Hinsichtlich der Stellung des polarisirenden Nicol entsteht die Frage, ob es gleichgültig sey, in welcher Richtung seine schiefen Endflachen zur Ebene des Beleuchtungsspiegels stehen, oder ob eine bestimmte Stellung des horizon talen Querdurchmessers seiner rhombischen Endstächen zur borizontalen Drehungsaxe des Spiegels festzuhalten sey. Wenn man nämlich sämmtliche Gläser aus dem Mikroskope entfernt, auf die Ocularröhre einen Nicol aufsteckt und den Beleuchtungsspiegel gegen den Himmel wendet, so wird man bei Drehung des Nicols finden, dass das vom Beleuchtungsmeget in das Mikroskop reflectirte Licht in ziemlichem Grade polarisirt ist und dass eine merkliche Verdunklung emtrett, wenn der Querdurchmesser der rhombischen Endlache des Nicols parallel mit der horizontalen Drehungsaxe des Spiegels und somit auch mit dem Fenster, durch welches das Licht einfällt, steht. Man wird deshalb nothwenagerweise, wenn man den polarisirenden Nicol in dieser Lige unter dem Objecte fixirt, dem letzteren weniger Licht roschicken, als wenn man den Nicol um einen rechten Wankel dreht, und ihn während der Beobachtung in dieser Loge erhält. Ein sehr wichtiges Moment bildet übrigens descr Umstand nicht, indem bei der hellen Beleuchtung, fir die man unter allen Umständen sorgen muß, der durch nne minder günstige Stellung des Polarisators verursachte Lichtverlust für die Helligkeit des Bildes von weit geringerer Bedeutung ist, als man anfänglich vermuthen sollte.

Den aualysirenden Nicol bringen viele Optiker in der Mikreskopröhre unmittelbar hinter dem Objective an. Allerdings wird hierdurch der Vortheil erlangt, dass man nicht schindert ist, das Auge unmittelbar ans Ocular zu bringen und mit Bequemlichkeit das ganze Gesichtsfeld zu übersehen Diesem an und für sich nicht bedeutenden Vortheile stehen lagegen entschiedene Nachtheile gegenüber, von allem der Lustand, dass man der Schärse des mikroskopischen Bildus

er weniger schadet, wenn man das Licht zwischen und Ocular durch einen so massenhaften Körper Nicol ist, dessen Flächen noch überdiefs in der tht mit vollster Genauigkeit eben geschliffen sind, ist. Es ist deshalb unstreitig besser, den Niceln Oculare anzubringen, wo er der Schönbeit des eit weniger schadet. Die Einwendung, man bedadurch das Gesichtsfeld, ist ohne Bedeutung, ineicht ist einen Nicol zu finden, bei dessen Anwense Beschränkung des Gesichtsfeldes gar nicht, oder aufsersten Rande desselben stattfindet, woraus kein verther Nachtheil hervorgerufen wird. Falst man ol in eine auf das Ocular aufzusteckende Röhre au überdiefs den Vortheil, denselben beliebig un e drehen und auf die schnellste Weise entfernes ler aufsetzen zu können, während die Einsetzung ls in die Mikroskopröhre und die Drehung desse er letzteren eine complicirtere und in der Anwes-

an demselben anzubringen, wäre für den vorliegenden Zweck nur schädlich, dagegen versteht es sich von selbst, dass der Condensator in der Richtung der Mikroskopaxe verstellbar seyn mufs, um seinen Focus genau auf das Object einstellen an können. Amici, den ich um seinen guten Rath bat, im Fall dass er an meiner Einrichtung etwas zu verbessern wülste, schrieb mir, dass das nicht der Fall sey; er glaube, ich müsse auf weitere Verbesserung meines Instruments Verzicht leisten, ich möchte aber doch statt des achromatischen Condensators die Anwendung einer aus farblosem Flintglase geschliffenen, halbkugelförmigen, mit der convexen Seite nach unten gewendeten Linse von 5" Durchmesser versuchen. Das Resultat war allerdings bei Beleuchtung mit dem gewöhnlichen Tageslichte ein durchaus günstiges und stand dem durch verschiedene achromatische Condensatoren erhallenen keineswegs nach; allein bei der unten zu beschreibenden Auwendung von Sonnenlicht zur Beleuchtung gewahrte diese Linse keinen Ersatz für den achromatischen Condensator. Wenn das Polarisationsmikroskop ein gutes Bild geben soll, so muss die Concentration des Lichtes auf dem Objecte so stark seyn, dass zarte durchsichtige Präparate, wie man sie für die Zwecke der Pflauzenanatomie berstellt, ehe man den Ocularnicol aufsteckt, in dem bellen Lichte des Gesichtsfeldes beinahe völlig verschwinden; eine Beleuchtung, wie man sie bei gewöhnlichen mikroskopischen Beobachtungen anwendet, ist vollkommen unzureichend und die Meinung, mit derselben auch bei dem Polarisationsmikroskop auskommen zu können, der hauptsächlichste Grund on dem geringen Erfolge, welchen die meisten Beobachter haben.

Was die Objective anbetrisst, so wird derjenige Beobachter, welchem eine Auswahl derselben zu Gebote steht, wohl darau thun, nur die lichtstärksten derselben zu bezutzen. Für schwächere Vergrößerungen, etwa bis zu 200 maliger Linearvergrößerung, leisten die besseren deutschen Objective, z. B. die No. 1 und 2 eines Kellner's schen Mikroskopes, alles was man wünschen kann; allein

welchen entweder die Auwendung sehr starker Objective nothig ist, oder welche nur sehr schwach auf das polarisirte Licht einwirken; ich konnte z. B., um ein sehr bekanntes Object anzusühren, bei der Beleuchtung mittelst des gewöhnlichen Tageslichtes zwar mit der größten Deutlichkeit erkennen, dass die Kieselpanzer von Pleurosigma angulatum twat das Licht doppelt brechen, allein ich war nicht im Stande, die sechseckigen Punkte auf denselben zu sehen. In solchen Fällen bedarf es emer weit intensiveren Beleuchtung, um ein helles und scharfes Bild zu erhalten. In dieser Beziehung wird wohl jeder Wunsch befriedigt, wenn wan mit der bekannten, an den Sonnenmikroskopen angebrachten Vorrichtung das directe Sonnenlicht mit einem Spiegel auffängt und in senkrechter Richtung auf eine mattseschliffene, im Laden befestigte Glasplatte auffallen läfst, hinter welcher das Polarisationsmikroskop aufgestellt wird. wobei man den Condensator so stellt, dass das Bild dieser beleuchteten Glasplatte mit dem Objecte zusammenfällt. Diese Beleuchtung kann allerdings bei der Auwendung schwacher Vergrößerungen zu greß seyn, allein dieser Fehler List sich durch veränderte Stellung des Condensators leicht heben; bei der Anwendung starker Vergrößerungen und der Beobachtung sehr zarter Objecte erhält man dagegen überraschende Resultate mittelst derselben. Es versteht sich wohl von selbst, dass man das Beobachtungszimmer zu verfinstern picht nöthig hat.

Da aber nicht Jedermann die Annehmlichkeit genießt, ein nach allen Seiten hin frei liegendes Haus zu bewohnen und zu jeder Tageszeit das Sonnenlicht benutzen zu können, und da wir noch überdieß oft gar lange auf hellen Sonnenschein warten müssen, so wäre es wünschenswerth, in einer kraftigen künstlichen Beleuchtung einen Ersatz für das Sonnenlicht zu finden. Ob ein solcher möglich sey, weiß ich uicht. Versuche mit Lampenlicht gaben mir kein befriedigendes Resultat. In wie weit die Anwendung des Drummand'schen Lichtes dem Zwecke vollkommen genügen wurde, hierüber habe ich keine Versuche angestellt, weil

ichtung des Apparates für mich zu umständlich mich bewogen finden könnte, dasselbe je obachtungen zu verwenden. Ich möchte je das Lampenlicht keine ganz zu verachtend ieht, an einem günstigen Erfolge bei der Bodem Drummond'schen Lichte nicht zweifeln, nicht um die Verwendung der höchsten in des Lichtes handelt, wie beim Sounenmikrothem allerdings, wie mir frühere Versuche zu ist des Kuallgasgebläses auf glühendem Kallicht durchaus ungenügend ist, einen Ersatz für det zu gewähren.

von Gypsplatten bei der Beobachtung dure onsmikroskop zu machen. Wenn man eine i den polarisirenden Nicol und das Object I bekanntlich das (bei gekreuzter Lage beider i dunkle Gesichtsfeld des Mikroskopes erhelt

Eigenschaft des Objectes, als doppelt brechender Körper zu wirken, deutlicher hervortreten. Ich will nun nicht leugnen, dass in manchen zweiselhaften Fällen dieses Versahren zu einem entscheidenden Resultate führt, allein man wird auch sehr häufig von demselben im Stiche gelassen und zwar aus dem Grunde, weil die Gypsplatten zu dick sind, in Folge hiervon sehr stark auf das vom polarisirenden Nicol kommende Licht einwirken, das Gesichtsfeld zu stark erhellen and demselben eine meist sehr intensive Farbung ertheilen. In diesen Fällen ist der Unterschied zwischen der intensiven Farbung des Gesichtsfeldes und zwischen der nur schwach hervortretenden abweichenden Färbung eines sehr zarten und nur schwach auf das polarisirte Licht einwirkenden Objectes in vielen Fällen so schwer erkennbar, dass der Nutzen des ganzen Verfahrens sehr zweifelhaft wird-Dagegen kann ich zur Erreichung dieses Zweckes die Anwendung von sehr dünnen Glimmerplatten, statt der Gypsplatten, nicht genug empfehlen. Bei der leichten Spaltbarkeit und Zähigkeit des Glimmers ist es leicht, so dünne Plättchen abzulösen, dass dieselben bei ihrer Einschaltung zwischen den Polarisator und das Object das Gesichtsfeld meht farbig, sondern nur mafsig erhellt erscheinen lassen, so dass dasselbe bei der Anwendung eines sehr dünnen Blättchens dunkelgrau, bei der Anwendung dickerer Blättchen mehr und mehr mit weifslicher Farbe erscheint. Bringt wan nun ein doppelt brechendes Object unter das Mikroskop, so wird dasselbe je nach seiner Lage zur Glimmerplatte mehr oder weniger glanzend weifs, oder mehr oder weniger hef schwarz erscheinen. Diese so scharf einander gegenüberstehenden Helligkeitsgrade des Objectes und die Unterschiede derselben von der gleichförmigen grauen Farbe des Gesichtsseldes werden vom Auge weit leichter und schärfer aufgefalst, als verschiedene Farbenabweichungen, o dals in vielen Fällen, in welchen man durch die Anwendung der Gypsplatte nur ein zweiselhaftes Resultat erhält, die Anwendung der Glimmerplatte mit dem auffallendsten Erfolge gekrönt wird. Ein genügendes Resultat wird man dann erhalten, wenn die Dicke der Glimmerplatte damit in Verbindung stehende Einwirkung auf das Licht in Uebereinstimmung mit der Stärke der rechenden Kraft des Objectes steht. Je schwächer ist, eine desto dünnere und das Gesichtsfeld erleuchtende Glimmerplatte muß gewählt werden, e von 4 bis 5 Platten, von welchen die dünnste itsfeld nur schwach erhellt, die dickste zwar eine Helle desselben, aber noch keine Färbung bervorgt für alle Fälle.

be in einem Aufsatze über die Untersuchung des webes mit Hülfe des polarisirten Lichtes (Botalung 1858) gezeigt, daß verschiedene vegetabilische organe von gleicher Structur, aber verschiedener Mischung auf entgegengesetzte Weise sich zum u Lichte verhalten, indem die einen positive, die gative Farben zeigen. Zur Erkennung dieses Verkenn man die durch die Glummerplatten bewirkte

Elementarorgane reichte ich gewöhnlich mit dem Roth erster und zweiter Ordnung aus, und hatte nur selten nöthig die Platten anzuwenden, welche das Roth dritter und vierter Ordnung geben.

Diese Platten schaltet man am besten zwischen dem polarisirten Nicol und dem Condensator ein. Es müssen deshalb diese beiden Bestandtheile des Polarisationsmikrosko pes von einander isolirt und durch einen hinreichenden Zwischenraum getrennt seyn, um die Platten einlegen und in horizontaler Richtung drehen zu können.

Es ist wohl kaum nöthig zu bemerken, dass es passend ist, die Glimmer und Gypsplatten mit Canadabalsam oder einer ähnlichen Substanz zwischen ein paar dünne Glasplatten einzukitten und in einer kreisförmigen Fassung von Pappe oder dergl. zu befestigen.

Zum Schlusse noch eine Bemerkung über die Darstellung von Präparaten organischer Körper zum Behufe ihrer Brobachtung mittelst des Polarisationsmikroskopes. Bekanntlich können viele organische Körper nur unter Was. ser mikroskopisch untersucht werden; diese bereitet man för das Polarisationsmikroskop vollkommen ebenso, wie für das gewöhnliche Mikroskop zu. Bei solchen Objecten dagegen, welche ohne eine Structurveränderung zu erleiden, getrocknet werden können, wie z. B. bei Durchschnitten durch vegetabilische Zellgewebe, bei Amylumkornern, thut man weit besser, dieselben nicht in Wasser, sondern in eine das Licht stärker brechende Flüssigkeit z. B. in Terpenthinöl, Canadabalsam zu legen; je näher sich das Brechungsvermögen der Substanz des organischen Körpers und der Aufbewahrungsflüssigkeit stehen, je durchsichtiger und für das gewöhnliche Mikroskop schwerer erkennbar das Object in einer solchen Flüssigkeit wird, ein desto schöneres deutlicheres Bild giebt dasselbe im Polaritionsmikroskope. Hievon machen nur sehr wenige organische Gebilde eine Ausnahme z. B. die nach dem Glüben zurückbleibenden Kieselpanzer der Diatomeen, welche freie genommen auch nicht mehr als organische Körhtet werden können: diese werden am besten in Zustande untersucht.

Preisaufgaben der Fürstlich Jablonowskischen Gesellschaft zu Leipzig.

Aus der Naturwissenschaft.

Jahr 1859. Nachdem die Analysen von Cant haben, dass die unter den Namen Fleckschiefer, eser und Garbenschiefer bekannten metamorphiiefer in ihrer allgemeinen chemischen Zusammenit den unveranderten Schiefern übereinstummen. Für das Jahr 1860: Das im Gebiete des Gneißes und Glünmerschiefers zwischen Oederan und Zöblitz vorkommende, unter dem Namen Glimmertrapp aufgeführte Gestein hat neuerdings dadurch an Interesse gewonnen, daß es von Delesse mit der Minette der französischen Geologen vereinigt worden ist. Da nun das eigentliche Wesen dieses Glimmertrapps noch wenig erforscht ist, so stellt die Gesellschaft als Preisaufgabe.

Eine gründliche Untersuchung sowohl der mineralogisch-chemischen und petrographischen, als auch der geotektonischen Verhältnisse der südlich von Oederan und bei Zöblitz bekannten Glimmertrapp-Massen.

Die Preisbewerbungsschriften sind in deutscher, lateinischer oder franzosischer Sprache zu verfassen, müssen deutlich geschrieben und paginirt, ferner mit einem Motto versehen und von einem versiegelten Zettel begleitet seyn, der auswendig dasselbe Motto trägt, inwendig den Namen und Wohnort des Verfassers angiebt. Die Zeit der Einsendung endet für das Jahr der Preisfrage mit dem Monat November; die Adresse ist an den jedesmaligen Secretär der Gesellschaft (für das Jahr 1859 an den ordentl. Prof. der Anatomie und Physiologie an der Universität zu Leipzig Dr. E. H. Weber) zu richten. Der ausgesetzte Preis beträgt für jede Aufgabe 48 Ducaten.

#### Berichtigungen

zum Aufsatz von J Bosfeha, Band 105.

- Z 12 v. o. lies Zink, Schwefelsäure statt: Zink, Salpeter
- Z II v. o. lies eine etwas statt: eine nur wenig sind die Ueberschriften der beiden Reiben A und B gege
- ander zo vertauschen
- Z 8 v. o. lies: der Unterschied dieser beiden numa VVerthe nicht mehr den von (KO NO<sub>4</sub> stellt, statt: Der Unterschied to s. w.
- Z. 6 v. a. lies: van Rees statt: von Rees
- Z. 8 v. o. lies: aus den Gliedern statt: der Glieder
- Z. 10 v. o. lies: ausammengestellt statt; vergleicht

Zum Aufsatz von J Budge, Bd 107.

# DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND CVIII.

### I. Photochemische Untersuchungen; von R. Bunsen und H. Roscoe.

Fünste Abhandlung

, Die Sonne.

Der unermessliche Vorrath an lebendiger Kraft, welchen die Natur im Sonnenkörper aufgespeichert hat, fliefst unablässig mit den Sonnenstrahlen in den Weltraum ab. Was die Erde auf die Erhaltung der Thier- und Pflanzenwelt and auf die geologischen Umbildungen ihrer Oberfläche an Kraft verwendet, stammt fast ausschliefslich aus dieser Quelle. Die langsamer schwingenden Lichtbestandtheile, welche das tothe Ende des Sonnenspectrums und seine sichtbaren und wachtbaren Umgebungen bilden, sind vorzugsweise dazu bestmmt, bei ihrem Verlöschen die thermischen Vorgänge in den beiden flüssigen Hüllen zu unterhalten, welche als Ocean und Atmosphäre die Erdenfeste umlagern. Sie beschaffen vornehmlich das Wärmematerial zu dem großen Destulationsprocess, dessen durch die atmosphärischen Niederschläge vermittelter Kreislauf die mächtigen Umbildungen der Erdenrinde veraplasst, an denen wir noch heute die Größe der Arbeitskraft ermessen können, welche die Sonne Laufe der geologischen Epochen auf diesem Wege der Erde gespendet hat.

Ganz anderer Art — zwar weniger großartig, aber minder bedeutungsvoll — sind die Arbeitsleistungen, welche vorzugsweise von den schneller schwingenden Bestandtheilen des Sonnenlichtes ausgehen. Sie haben den wesentlichsten Antheil an den chemischen Vorgängen, welche

Poggendorff's Annal, Bd CVIII.

das Pslanzenleben beherrschen, und sind daher für Charakter und die geographische Verbreitung der lebe Schöpfung von der größten Bedeutung.

Wenn demungeachtet die atmosphärischen Erscheigen, von welchen die Stärke und die Vertheilung der mischen Lichtwirkungen an der Erdobersläche vorzugs abhängen, noch keinen Platz neben den thermischen netischen und elektrischen Phänomenen in der Meteorolgefunden haben, so liegt der Grund davon weniger in Umstande, dass man ihre Wichtigkeit verkanut hättegewiss weit mehr in den Schwierigkeiten, welche eine acteren Forschung auf diesem Gebiete bisher entgegenden. Haben wir es im Folgenden versucht, einen Weden. Haben wir es im Folgenden versucht, einen Wedensem neuen Gebiete der Meteorologie anzubahnen, so sehwierigkeiten des Gegenstandes einige Entschuldigunfinden für die großen Mängel und Lücken, die unseren beit noch anhasten.

Untersuchungen der angedeuteten Art können nur einen Sinn haben, wenn sich Mittel finden lassen, die einem Lichtwirkungen in einem allgemein vergleicht Maafse auszudrücken. Dieser Aufgabe haben wir dahe nächst unsere Aufmerksamkeit zuwenden müssen.

### Allgemein vergleichbares und absolutes Maais der chemiet Strablen.

Photometrische Vergleichungen, mögen sie mit dem mit thermischen, mit thermo-elektrischen oder mit elekten Mitteln angestellt werden, bieten die große Schrigkeit dar, eine Lichtquelle aufzufinden, die sich in wieder in gleicher Beschaffenheit herstellen läßt. Flan von gewöhnlichen Lampen oder Kerzen zeigen so elliche Schwaukungen in ihrer physiologischen und elekter benutzt werden können. Drähte, welche durch einen stanten elektrischen Strom von bestimmter absoluter besität im Glühen erhalten werden, erweisen sich eben brauchbar, da kleine unvermeidliche Schwankungen

er Stromstärke, welche sich jeder genaueren Messung enteben, schon die erheblichsten Verschiedenheiten in der Leuchtkraft des glühenden Leiters bedingen. Diese Schwieegkeiten fallen hinweg, wenn man Flammen anwendet, die birch einen Gasstrom von bestimmter gleichförmiger Gezhwindigkeit gespeist werden. Oelbildendes Gas eignet ch weniger zu solchen Flammen, weil es in größeren Mengen nur schwierig in vollkommener Reinheit erhalten werden kann und während der Verbrennung complicirte Lersetzungserscheinungen zeigt. Kohlenoxyd dagegen hat Sese Nachtheile nicht, da es ohne alle Ausscheidung von Kohle oder andern Zersetzungsproducten zu nur einem eintigen Verbrennungsproducte, der Kohlensäure, verbrennt. Wir haben daher bei unsern Versuchen diesem Gase um mehr den Vorzug gegeben, als es sich außerdem noch durch die bedeutenden photochemischen Wirkungen seiner Flamme gleichwie durch die Leichtigkeit, mit der es in völiger Reinheit aus ameisensauren Salzen erhalten werden tann, für unsere Zwecke besonders empfahl.

Die Lichtmenge, welche von einer Flamme ausstrahlt, bingt nicht nur von der Masse und Substanz des verbrennenden Leuchtmaterials, sondern oft mehr noch von den Umständen ab, unter welchen die Verbrennung vor sich eht. Wir haben daher die Bedingungen, unter denen ein tegebenes Gasvolumen mit einer möglichst unveränderlichen Lichtentwickelung verbrennt, noch genauer, als es bereits tüher ') von uns geschehen ist, durch eine besondere Un-

esuchung festzustellen gesucht.

Gase, die aus engen Oeffnungen, selbst bei einer Druckisterenz von nur wenigen Millimetern Wasserhöhe, entreichen und in freier Luft verbrennen, gaben Flammen,
eren Temperatur und Gestalt in Folge seitlich aspirirter
infiströmungen viel zu sehr schwanken, um exacte photoretrische Vergleichungen zuzulassen. Vollkommen brauchr zu solchen Zwecken wird eine Flamme erst dann, wenn
ie. das zuströmende Gas bewegende Druckdisserenz als

<sup>1)</sup> Poss. Ann. Bd. C, S. 79.

verschwindend klein betrachtet werden kann. Bei der ver uns als constante Lichtquelle benutzten Kohlenoxydflams bewegte sich der Gasstrom mit einer Geschwindigkeit ver nur 129,9 Millimetern in der Secunde durch die Brennero nung. Berechnet man mit Hülfe der Ausslussformel für Gas ohne Rücksicht auf die hier nicht in Betracht kommen Reibung, die treibende Druckdisserenz, welche dieser G schwindigkeit zu Grunde liegt, so ergiebt sich, dass diesele einer Wassersäule von nur 0,001 Millim. Höhe entsprich Flammen, welche man bei so geringer Druckdisserenz de zuströmenden Gases aus Brenneröffnungen von mehreren M limetern Durchmesser in dem früher von uns beschrieben Kastenapparate ') verbrennt, besitzen die Gestalt eines se stumpfen Kegels und breihen mit einer Unveränderlichke die nichts zu wünschen übrig läfst. Bei derjenigen Kohle oxydflamme, auf welche sich alle unsere Maafsbestimme gen beziehen, fand die Ausströmung aus einer scharfrand gen, 7 Millimeter im Durchmesser haltenden Oeffnung eine Platinbrenners statt. Als normale Ausströmungsgeschwie digkeit wurde diejenige angenommen, bei welcher in ein Secunde 5 Cubik centimeter Gas von 0° C. und 07,76 Quec eilberdruck die Breuneröffnung passirten. Da es praktist nicht aussührbar war, den Gassluss so zu reguliren, da derselbe genau dem angegebenen Verhältnisse entsprich so war es nötbig die Function zu ermitteln, nach welcht die Helligkeit der Flamme vom Gaszuflufs abhängt. W haben daher diese Function für die dem oben genannte nahe hegenden Werthe des Gaszuflusses durch eine Reilphotochemischer Messungen bestimmt. Das zu diesen Mei sungen benutzte, aus reinem ameisensauren Natron 📷 Schwefelsäure bereitete, mit Kalılauge gewaschene Kohles oxydgas befaud sich unter constantem Wasserdruck in eine großen kalibrirten Gasoweter, an dessen Theilung die au geströmte Gasmenge abgelesen werden konnte und welch mit einer Monometervorrichtung und einem Thermomete versehen war, um Druck und Temperatur des eingeschlo 1) Page Ann. Bd. C. S. 79.

res chemischen Photometers war in einer Entfernung 176 Millimeter von der durch dieses Gas gespeisten me aufgestellt. Das Kohlenoxyd, welches im Gasomeunter einem Drucke von mehr als 0<sup>m</sup>,8 Quecksilberaten stand, strömte durch eine äußerst enge Hahnössnung as geräumige Rohr des Brenners, wo dann der Druck dem der Atmosphäre nur noch um etwa 0,001 Milliar Wasserhöhe verschieden war.

Die Versuche selbst, welche in der folgenden Tabelle mmengestellt sind, wurden so ausgeführt, dass ein Beober die chemische Wirkung der Flamme während eines bredeten Zeitintervalles am Photometer ablas, während anderer die dem Anfang und Ende des Versuchs entschenden Gasvolumina des Gasometers sowie den Druck die Temperatur in demselben notirte.

|     |                  |                    | Tab. 1.          |      |       |        |
|-----|------------------|--------------------|------------------|------|-------|--------|
| li. | III.             | IV.                | ₹.               | VI.  | VII.  | VIII.  |
| 3′  | 5342,7<br>4274,2 | 0°,8230<br>0 ,8244 | 20,0° C.<br>20,0 | 41,8 | 5,950 | 13,932 |
| 6   | 3907,3<br>2237,9 | 0 ,8254<br>0 ,8280 | 20,0<br>20,0     | 56,7 | 4,673 | 9,450  |
| 5   | 6596,7<br>5439,5 | 0 ,8179<br>0 ,8195 | 19,5<br>19,5     | 34,0 | 3,839 | 6,799  |
| 10  | 8600,8<br>6762,1 | 0 ,8199<br>0 ,8219 | 20,0<br>20,0     | 41,5 | 3,053 | 4,152  |

Spalte I giebt die Nummer der Versuche; II die Dauer Versuchs in Minuten; III das zu Anfang und zu Ende Beobachtung abgelesene in Cubikcentimetern gemessene volumen im Gasometer; IV und V die beobachteten zu und Temperaturen des gemessenen Gases; VI die taung in Scalentheilen des Photometers end der ver jedes Versuchs; VII das in einer Seitunger usgefloste Kohlenoxydvolumen g auf Cubikcents un 0° C.

Quecksilberdruck reducirt; VIII die Wirkung en Dauer einer Minute in Scalentheilen des Photo-

as Licht, bevor es in das Chlorimailgas des Insoasses gelangte, zwei Glimmerblättchen, einen Wasund eine Glaswand des Insolationsgesäses durchmusste, so drücken die gesundenen Werthe von toVirkungen des bei seinem Durchgange durch die
n Medien geschwächten Lichts aus. Um die Wirn zu erhalten, welche das Licht der Kohlenoxydine diese Schwächung hervorgebracht haben würde,
ie Werthe to mit einem Factor multiplicirt werden,
on der Beschaffenheit der erwähnten Medien abueser Factor, welchen wir mit K bezeichnen wollen,
aus drei Factoren zusammen, von denen

e = L von der Lichtschwächung durch die beiden Glimmerblättehen,

nte – M von der Lichtschwächung durch den

Tab. 2.

| No. des   | Wirkung      | Wirkung     |
|-----------|--------------|-------------|
| Veranchs. | ohne Schirm. | mit Schiem. |
| 1         | 12,69        | 9,25        |
| 2         | 12,85        | 9,59        |
| 3         | 12,46        | 9,81        |
| 4         | 12,31        | 9,59        |
| 5         | 13,47        | 9,00        |
| Mit       | tel 12,76    | 9,45.       |

Durch Division der Zahlen der zweiten Columne durch de entsprechenden Zahlen der dritten erhält man im Mittel

M = 1,351

Der Werth von N ergiebt sich aus folgender Betrach-

Es sey I (Fig. 7, Taf. I) die vordere, II die hintere Glaswand des Insolationsgefäses, und innerhalb des Zwischenraums beider besinde sich die zu durchstrahlende Chlorinallgasschicht. Bezeichnen wir mit I die Intensität des senkrecht auf das Insolationsgefäls fallenden Lichts; mit 20 die Intensität des von den beiden Flächen der Vorderwand I des Insolationsgefäßes reflectirten Lichts, wo p den Reflexionscoëssicienten von Glas und Lust bedeutet; mit ; = 10-44 die Lichtmenge, welche nach Zurücklegung des Weges AB = h im Chlorknallgase noch übrig geblieben ist, wo a den Extinctionscoefficienten des Chlorknallcases bedeutet; mit  $d=1-\frac{2\varrho}{1+\varrho}$  endlich die nach Durchstrablung der Vorderwand von der ursprünglichen Intensiist I noch vorhandene Intensität, indem wir der Deutlichleit wegen das zwischen A und B in der Wirklichkeit enkrecht hin- und herreslectirte Licht in der Figur durch hie Linien ABBA, A, B, etc. darstellen, so ergeben sich dem Wege ABA, B, A, etc., den das ursprünglich einfillende Licht von der Intensität 1 zurückzulegen hat, folcende Intensitäten:

d für A B in A  $d\gamma$  für B A in B  $d\gamma r$  für B  $A_1$  in B  $d\gamma^2 r$  für B  $A_1$  in  $A_1$   $d\gamma^2 r^2$  für  $A_1 B_1$  in  $A_1$   $d\gamma^3 r^2$  für  $A_1 B_1$  in  $B_1$   $d\gamma^3 r^3$  für  $B_1 A_2$  in  $B_1$   $d\gamma^4 r^3$  für  $B_1 A_2$  in  $A_2$ etc.

s erhält man die den Intensitäten proportionalen n Wirkungen:

 $d\beta$  auf dem Wege A B  $d\gamma r\beta$  auf dem Wege B  $A_1$   $d\gamma^a r^a\beta$  auf dem Wege  $A_1B_1$   $d\gamma^a r^a\beta$  auf dem Wege  $B_1A_2$  etc.

umme dieser Wirkungen ist aber

dß

gab die Messung  $h = 9,4^{mm}$ . Substituirt man diese Zahlen in die Formel 1), so findet man folgende Werthe von N:

1,010 für Steinkohlengaslicht;

1,028 für Morgenlicht vom Zenith des wolkenlosen Himmels:

1,034 für Nachmittagslicht vom Zenith des wolkenlosen Himmels.

Nimmt man für Kohlenoxydgas das Mittel dieser nur wenig von einander abweichenden Zahlen, so erhält man:

$$N = 1,024$$

und für das Product LMN den Werth:

$$K = 2.005$$
.

Mit diesem Factor 2,005 müssen daher die in der VIII. Verticalspalte der Tabelle 1 erhaltenen Werthe von wattiplicirt werden, um die chemischen Wirkungen wonder behängig von den störenden Einflüssen zu erhalten, welche die Reflexionen an den Glimmerblättehen, dem Wasserschirm und an den Glaswänden des Insolationsgefässes ausüben. Führt man diese Multiplication aus, so erhält man für die beobachteten Geschwindigkeiten g der Columne VII, Tab. 1, statt der dort angegebenen Werthe we folgende wahre Werthe w.

| g     | 10    |
|-------|-------|
| 5,950 | 27,86 |
| 4,673 | 18,90 |
| 3,839 | 13,60 |
| 3,053 | 8,30  |

Berechnet man in der folgenden nach Potenzen von (5 – g) fortschreitenden Reihe

 $w_1 = A + B(5 - g) + C(5 - g)^2 + \dots$ 

von ABC, so ergiebt sich für C schon eine so kleine Zahl, dass man das dritte die Potenz  $(5-g)^2$  enthaltende Glied ganz vernachlässigen kann.

Die nach der Methode der kleinsten Quadrate berechneten Werthe von A und B führen dann auf die lineare Gleichung 2)  $w_1 = 21.34 [1 - 0.3153 (5 - g)]$ 

erheblichen Aenderungen in der Menge den n Gases der Zuwachs der von der Flamme nemischen Wirkung dem Zuwachse des ents haszustusses innerhalb der von uns untersuch roportional ist. Aus der Linie Fig. 11, Tal., wie genau die Beobachtungen sich dieser schließen. Die Abscissenlinie entspricht den unde zuströmenden Kohlenoxydgase, gemesset intern bei 0° C. und 0,76 Quecksilberder iten geben die entsprechenden durch die Begefundenen chemischen Wirkungen in Schließen. Die wirklich beobachteten Werthe sind de hen der Linie angedeutet.

ann nach der Formel 2) aus der Wirkung in Kohlenovydflamme beobachtet ist, bei de

für jedes Instrument durch einen Versuch, wie viele solcher photometrischer Einheiten n einem Grade der Scale entsprechen.

Durch Multiplication der beobachteten Scalentheile t mit n erhält man dann die Beobachtungen in einem allgemein vergleichbaren Maasse ausgedrückt, dessen Einheit also die Lichtwirkung ist, welche die Normalslamme bei 1<sup>th</sup> Entfernung in der Minute auf normales Chlorknallgas in einem Insolationsgefässe ausübt, dessen Tiese gering genug ist, um die von der Natur der Lichtbestandtheile abhängige Veränderlichkeit der Extinction vernachlässigen zu konnen.

Wir nennen diese Einheit eine chemische Lichteinheit und zehntausend derselben einen chemischen Lichtgrad.

Bei allen in dieser Abbandlung beschriebenen Versuchen baben wir uns ein und desselben Insolationsgefäses aber zweier Scalen bedient. Bei einer derselben, welche wir in der Folge als »das enge Rohr« oder mit Nr. 1 bezeichnen werden, war

n = 0.6612;

bei dem anderen, dem weiten Scalenrohr Nr. 2, dage-

n = 2,249;

bei dem engen Nr. 1 fasste ein Scalentheil 0,7642 Cubikmillim., bei dem weiten dagegen 2,598 Cubikmillim.

Emige Beispiele werden den Gebrauch dieses Lichtmaafses met besten deutlich machen.

Menge chemisch wirksamen Lichtes, welche senkrecht auf eine Ebene fällt. Bildet das Insolationsgefäß unseres Instrumentes einen Theil dieser Ebene, so giebt die in einer Minute beobachtete, mit n multipliente Verrückung des Scalenindex an, auf wieviel Lichteinheiten die bestrahlte Ebene beleuchtet ist.

Als Beispiel einer solchen Messung wollen wir für zwei verschiedene Lichtquellen die Frage beantworten, in welcher Entfernung jeder derselben sich besinden müsse, um eine

f eine Lichteinheit zu beleuchten. Als Lichtque r eine Kohlenoxydflamme und eine Steinkol welche beide durch einen Gaszufluss von 4 on 0° C. und 0=,76 Quecksilberdruck in der peist wurden. Die Kohlenoxydflamme bru formalbrenner von Platin, die Steinkohlenflag gewöhnlichen Brenner. Beide Gase strömten schon nicht mehr melsbaren Pressung aus. Bei ingen die Strahlen beider, bevor sie das Im erreichten, durch zwei Glimmerblättchen sserschirm. Zur Beobachtung diente das No. 1. Die Kohlenoxydflamme gab in 000 y vom Insolationsgefäße 7,68 Scalentheile in Diese entsprechen kn 7,68 = 10,15 Lichteinhe un die Beleuchtung umgekehrt verhält, wie der Entfernung, in welcher sich die Lichtqu peleuchteten Fläche befindet, so beträgt die in der die Kohlenoxydflamme stehen mufs,

Einem Punkte ausgehend gedacht werden kann, sich verhält wie das Quadrat derjenigen Entfernungen, bei welchen sie eine gleiche chemische Beleuchtung hervorbringen, und da die Normalflamme eine Beleuchtung von 1 Lichteinheit in 1° Entfernung erzeugt, so hat man nur, um mit der als Embeit augenommenen chemischen Leuchtkraft dieser Normalflamme die Leuchtkraft irgend einer andern Lichtquelle zu vergleichen, die in Metermaafs ausgedrückte Entfernung aufs Quadrat zu erheben, bei welcher die zu vergleichende Lichtquelle die Belenchtung von 1 Lichteinheit hervorbringt. Führt man diese Berechnung für die eben betrachteten Flammen aus, so findet man, dafs sich die chemischen Leuchtkräfte der Normalflamme, der Kohlenoxydflamme und der Steinkohlengasslamme der Reihe nach verhalten wie

1:0,718:1,972.

Es ist nicht uninteressant, die chemische Leuchtkraft der eben betrachteten Flammen mit ihrer physiologischen 1) zu vergleichen. Um eine solche Vergleichung ausführen zu können, haben wir die physiologische Leuchtkraft einer auf dem Normalbrenner unter den oben angegebenen Vorsichtsmafsregeln brennenden Kohlenoxydflamme von 6,032 CC. (bei 0" u. 0,76) Gaszufluss in der Secunde mit der Leuchtkraft der fraglichen Kohlengasflamme durch einen besondern Versuch verglichen. Die mit dem weiter unten in dieser Arbeit beschriebenen Photometer ausgeführte Messung konnte zwar kein sehr genaues Resultat geben, da die untersuchten Flammen nicht gleiche Färbung besitzen. Es hels sich indessen noch mit Bestimmtbeit erkennen, dass die physiologische Leuchtkraft bei der Steinkohlengasslamme von 4,105 CC. Zuflufs mindestens 150 mal größer war, als bei der Kohlenoxydflamme von 6,032 CC. Zuflufs.

Die mit Hülfe der Formel 2. berechneten chemischen Leuchtkräfte einer Kohlenoxydflamme von 5 CC., von 6,632 CC. und von 4,105 CC. Zuflufs verhalten sich wie 21,34: 28,28: 15,32.

<sup>1)</sup> Wir verstehen unter der physiologischen oder optischen die durch dus Auge wahrnehmbare Leuchtkraft.

er ein und derselben Lichtquelle die chemie iste den physiologischen proportional sind, so ch die physiologischen Leuchtkräfte dieser und der Steinkohlenslamme von 4,105 CC. Za

21,34 : 28,28 : 15,32 : 42,42. erhält daher folgende physiologische und chem afte:

Physiologische Chen Leochtkraft. Leoch ydflamme von 5 CC. Zuflufs 1,000 1,0 ydflamme von 4,105 CC. Zuflufs 0,719 0,0 engasflamme von 4,105 CC.

hemische Helligkeit oder chemischen Glanz ne senkrecht von einer leuchtenden Fläche au ement auffallende photochemisch gemessene I widirt durch die scheinbare Größe der leuc die Gleichung sin  $\Theta = \frac{d}{2r}$  gegeben ist. Der von der runden Oeffoung binweggenommene Theil der ganzen Halbkugelobersläche verbält sich daher zu dem tausendsten Theil derselben wie  $2 \sin^2 \frac{\Theta}{2} : \frac{1}{1000}$ . Man erhält daher die Helligkeit II in der eben definirten Einheit ausgedrückt, wenn man die beobachteten Lichteinheiten durch l bezeichnet aus der Gleichung 3)  $H = \frac{l}{2000 \sin^2 \frac{\Theta}{2}}$ .

Als Beispiel einer solchen Messung wählen wir eine Vergleichung verschieden großer im Zenith liegender Himmelskreistlächen des wolkenlosen Himmelsgewölbes. Die Elemente zu diesen Bestimmungen ergaben sich aus folgenden Versuchen:

Aufserhalb des Fensters unseres dunkeln Zimmers aa Fig. 8 Taf. I befand sich ein unter 45° gegen den Horizont geneigter Spiegel, von welchem das Zenithlicht durch ein borizontal liegendes Rohr c auf das Insolationsgefäß i in das dunkele Zimmer geworfen wurde. Auf dem außerhalb des Zimmers vor dem Spiegel mündenden Ende des Rohrs konnten kreisrunde Oeffnungen aufgesteckt werden, deren Durchmesser bei der nachfolgenden Zusammenstellung der Versuche in Tab. 3 unter der Bezeichnung d Spalte I angegeben sind. Die in Spalte II aufgeführten Entfernungen r des Insolationsgefäßes von diesen Oeffnungen betrugen, wie man sicht, bei allen Versuchen 2m,225. Zwischen Insolationsgefaß und Oessnung besand sich ein Schirm mit zwei Glanmerblattchen g. Die in der Zeit einer Minute ausgebten, aus je 6 Beobachtungen abgeleiteten chemischen Wirkungen, welche die Spalte III giebt, wurden an dem Scalenrohr No. 2 gemessen. Mit Zugrundelegung der Fac-

R = 1,777 ') für den Lichtverlust bei der Spiegelreslexion,
 L = 1,450 \* an den Glimmerblättchen,

<sup>1)</sup> R war durch einen directen Versuch mit Kerzenlicht bestimmt.

für den Lichtverlust an den Glaswänden Insolationsgefäßes, und

9 für den Umsatz der abgelesenen Scalentheile Rohrs No. 2 in Lichteinheiten

n die in der Spalte IV angegebenen Lichteit welche die Mischung im Insolationsgefäß bek aus der Gleichung

NLRnw = l.

giebt die gesuchte, aus Formel 3) berechnete gkeit, und Spalte VI die scheinbaren Größen en Zenithstücks verglichen mit der = 1 gese en Größe des gesammten Himmelsgewölbes.

|        |        | rab. 3. |      |       |       |
|--------|--------|---------|------|-------|-------|
| 1.     | 11.    | m.      | 17.  | V.    | W)    |
| ď      | F      | w       | - 1  | Ħ     | 4     |
| *,0590 | 2",225 | 10,89   | 65,1 | 0,741 | 0,000 |
| ,0359  | 2 ,225 | 4,04    | 24,1 | 0,744 | 0,000 |

auszudrücken. Ein solches Maaß ergiebt sich leicht aus den Beobachtungen mit unserem Photometer, wenn folgende Größen gegeben eind:

von einer Lichteinheit gebildeten Salzsäure;

A die Dicke der im Insolationsgefäse durchstrahlten, auf Trockenheit reducirten Chlorknallgasschicht von 0° C, und 0°,76;

q der Querschnitt der durchstrahlten Chlorknallgasschicht;

a der Extinctionscoëfficient des Chlorknaligases für die wirkende Lichtart, und

l die Anzahl der beobachteten Lichteinheiten in der Zeit t.

Die Gleichung

$$V = \frac{v}{q} \cdot \frac{l}{1 - 10^{-ah}}$$

giebt dann das Salzsäurevolumen V, welches von den senkrecht auf die Einheit der Fläche in der Zeit t auffallenden
Strahlen gebildet seyn würde, wenn h = o gewesen wäre,
oder, was dasselbe ist, wenn das Licht bis zu seiner völligen Extinction statt der Gasmischung des Insolationsgefäßes
eine unendlich groß gedachte trockene Chlorknallgasatmosphäre durchstrahlt hätte.

Wir wollen als Beispiel einer solchen Maafsbestimmung aus den in Bd. C, p. 87 dies. Ann. mitgetheilten Versuchen die absolute chemische Wirkung der mehrfach von uns benutzten 42 Mm. hohen Kastenflamme bestimmen.

Diese Flamme gab in I Minute in der Entferung von 21,6 Centim. 14,2 Scalentheile der Scale No. 2 bei 22°,7 C. und 0-,753 Barometerstand.

Aus dem mit Quecksilber ausgemessenen Rauminhalt der Scalenröhre unseres Instrumentes ergab sich das von einer Lichteinheit erzeugte Salzsäurevolumen

v = 0,001155 Cubik centim.

Der innere Querschnitt unseres Insolationsgefäses betrug q = 3.3 Quadratcentimeter.

Poggendorff's Annal. Bd. CVIII.

A ergiebt sich aus dem innern Durchmesser d = 0.94 Centimeter

des Insolationsgefäßes, der Temperatur T und di rometerstande P, welche während der Beobachtun hatten, mit Hülfe der Gleichung

$$h = \frac{d(P-p)}{(1+0.00366 T)0.76},$$

worin p die der Temperatur T entsprechende Tenti Wasserdampfs bedeutet.

Bei den Beobachtungen war daher h = 0.837.

Nach unsern früheren Versuchen ') beträgt der i tionscoëfficient des Gaslichts in reinem Chlorknallgas vo und 0<sup>m</sup>,76, als Reciproke einer Centimeterlange ausgel

$$\alpha = \frac{1}{23,4 \text{ Centim}}$$

Da sich bei den Beobachtungen zwischen dem tionsgefäß und der Flamme zwei Glimmerblätteben Wasserschirm befand, so erhält man für die den Se lesungen entsprechende Anzahl Lichteinheiten durch plication dieser Scalenablesung mit den oben abge Factoren

$$K = 2,005, \quad n = 0,6612$$

den Werth

l = 18,56.

Substituirt man diese Werthe in die Formel 4), so sich V = 0.08204 Cubikcentimeter.

Es fallen also auf eine quadratcentimetergroße welche von der fraglichen Kohlengasslamme in 21,6 meter Entsernung beleuchtet wird, so viel chemische len, dass dadurch eine 0,08204 Centimeter hohe Salschicht auf dieser I Quadratcentimeter großen Flader Minute erzeugt werden würde, wenn die Strall zum völligen Erlöschen ihrer chemischen Wirkung endlich große Chlorknallgasatmosphäre durchstrahlt in

Denkt man sich nun die Flamme in den Mitte

Diese Ann. Bd CI, S 258.

einer Kugel, deren Radius r = 21,6 Centimeter der Entfernung der Flamme vom Insolationsgefäße gleichkommt, so werden auf einen Quadratcentimeter dieser Kugelobersläche V Cubikcentimeter und auf der gesammten alles ausgestrablte Licht empfangenden Kugelobersläche

 $4\pi r$  V = 481,1 Cubikcentmeter

Gas in der Minute zu Salzsaure verbunden werden.

Da der Gaszufluss der untersuchten Flamme 4,105 Cubikeentimeter in der Secunde betrug, so verbranuten in derselben Zeit einer Minute, während welcher diese 481,1 Cubikeentimeter Chlor und Wasserstoff sich photochemisch zu Salzsäure verbanden, 246,3 Cubikeentimeter Leuchtgas.

Man kann daher das Resultat dieser Rechnung auch so

Wenn ein Cubikcentimeter Leuchtgas in der oben bezeichneten Weise verbreunt, so entstehen so viel chemische Strahlen, dass dadurch 1,95 Cubikcentimeter Chlorknallgas zu Salzsaure verbunden werden können.

Die mittlere Zusammensetzung des in der Flamme verbrannten Leuchtgases war aber dem Volumen nach:

| Wasserstoff | 41,42   |
|-------------|---------|
| Grubengas   | 39,49   |
| Kohlenoxyd  | 5,97    |
| Elayl       | 4,57    |
| Ditetryl    | 3,25    |
| Stickstoff  | 5,10    |
| Kohlensäure | 0,20    |
|             | 100,00. |

Ein Cubikcentimeter dieses Gases giebt bei der Verbrennung eine Wärmemenge, die 1 Grm. Wasser von 0° C. auf 6',8 C. erhitzt. Da nun ein Cubikcentimeter Wassertoff. wenn er sich mit Chlor verbindet, 1 Grm. Wasserton 0° C. auf 2°,1 C. erhitzt, so ergiebt sich ferner:

Für jede in der untersuchten Steinkohlengasslamme durch Verbindung mit dem Sauerstoff der Lust erzeugte Wärmeeinheit werden durch die während dieser Wärmeerzeugung von der Flamme ausgehenden chemischen Strablen in einer unendlich großen Chlorknallgasatmosphäre nur 0,31 C. Wärmeemheiten durch die photochemische Verbindung des Chlors mit dem Wasserstoff erzeugt.

Wo es sich darum handelt, die in der Zeit t auf ein Flächenelement auffallende Lichtmenge in absolutem Maaße auszudrücken, ist es am zweckmäßigsten, nach Formel 4) die photochemische Wirkung der auf eine solche Fläche fallenden Strahlen in Höhen einer Salzsäureschicht von 0° C. u. 0°,76 anzugeben, welche über der bestrahlten Fläche erzeugt seyn würde, wenn das auffallende Licht eine unendlich große Chlorknaligasschicht parallel durchstrahlt hätte. Man kann der Kürze wegen diese in Metern gemessenen Höhen Lichtmeter nennen.

In solchen Lichtmetern lassen sich namentlich die chemischen Wirkungen am besten ausdrücken, welche von der Sonne ausgehen. Die Größe der vom heitern Himmel, oder von den Wolken, oder von der Sonnenscheibe selbst auf ein Flächenelement der Erdoberfläche ausgeübten photochemischen Kraft wird auf diese Weise durch den Höhenstand einer Gasschicht dargestellt, die, wie wir später sehen werden, bei wolkenloser Atmosphäre vom Aufgang bis zum Untergang der Sonne wächst, und zwar mit zunehmender Geschwindigkeit so lange die Sonne den Meridian noch nicht erreicht, mit abnehmender nachdem sie denselben passirt hat, - einer Gasschicht, die sich unter dem Einflusse einer am Himmel vorüberziehenden Wolke mit regellos begehlennigter Geschwindigkeit gleichsam zu einer mit dem Wolkenzuge fortschreitenden Woge aufthürmt oder nur poch unmerklich erhöht, sobald der Himmel von grauen Wolkenschichten verhüllt wird. Der mittlere, den geographischen Längen und Breiten entsprechende, tägliche, monatliche oder jährliche Höhenstand dieser Schicht bedingt das photochemische Clima eines Ortes und führt für die chemischen Wirkungen der Sonne zu analogen Beziehungen, wie sie für die thermischen derselben durch die Isothermen, Isotheren, Isochimen und Isanomalen festgestellt sind.

## 2. Chemische Wirkungen der atmosphärischen Lichtzerstreuung.

Es würde mit fast unüberwindlichen Schwierigkeiten verbunden sein, die Strahlen, welche ein Punkt der Erdoberfläche in Folge der atmosphärischen Lichtzerstreuung vom gesammten Himmelsgewölbe empfängt, direct mit unserem chemischen Photometer zu messen. Versuche dieser Art könnten nur im Freien auf Höhen, die den Horizont nach allen Seiten überragen, oder in ausgedehnten Ebenen fern von allen emporragenden Gegenständen, die das Licht abhalten oder reflectiren, angestellt werden, und noch dazu mit einem Instrumente, das, von dem kleinsten Bündel ungeschwächten Sonnenlichts getroffen, mit der heftigsten Explosion zertrümmert werden würde. Wir vermochten die Schwierigkeiten, welche den Beobachtungen von dieser Seite entgegenstehen, nur dadurch zu umgehen, dass wir die von einem gemessenen Theile des im Zenith liegenden Himmelsgewölbes auf einen Punkt der Erdoberfläche fallenden Strahlen chemisch in absolutem Maasse bestimmten und dann das Licht dieses Theiles mit dem Lichte des ganzen Himmelsgewölbes optisch verglichen. Um die Mittel zu einer solchen Vergleichung zu gewinnen, war eine ziemlich weitläuftige Experimentaluntersuchung nöthig, auf die wir daher zunächst, da sie die Grundlage aller unserer hierher gehörigen Messungen bildet, etwas ausführlicher eingehen müssen.

Bei photometrischen Untersuchungen über die optische Helligkeit der Almosphäre begegnet man zunächst einer Schwierigkeit, welche die Wahl der erforderlichen experimentellen Mittel in der lästigsten Weise beschränkt. Das von der Atmosphäre ausgehende Licht ist nämlich, wie behannt, in gewissen von dem Stande der Sonne abhängigen Zonen polarisirt, und kann daher durch Reflexion verschwinden. Dieser Uebelstand legt dem Beobachter die Beschränkung auf, bei dem einzuschlagenden Verfahren der photometrischen Messung auf Spiegelreflexionen zu verzichten. Es schien uns am einfachsten, um unberührt von der angedeuteten Schwierigkeit unseren Zweck zu erreichen, die Vorderseite eines weißen Papierblattes einmal durch eine ihrer

Größe nach bekannten Kugelkreistläche vom Zenith und dann durch das gesammte Himmelsgewölbe zu erleuchten und die dadurch auf der Hinterfläche bervorgebrachte Helligkeit nach einem passenden Verfahren optisch zu messen. Da wir uns indessen nicht verhehlten, dass diels Verfahren nur dann fehlerfreie Resultate geben konnte, wenn die Helligkeit der Hinterfläche des Papierblattes sich proportional mit der Intensitat der auf die Vorderfläche in sehr verschiedenen Einfallswinkeln auffallenden Strahlen ändert, so schien uns eine Prüfung, ob diese Bedingung unter den angegebenen Verhältnissen wirklich erfullt wird, unerlasslich. Diese Prüfung wurde auf folgende Weise ausgeführt: Vor dem horizontal stehenden, inwendig geschwarzten Blechrohr A, Fig. 9 Taf. I, welches bei b durch das zu prufende Papierblatt geschlossen war, befindet sich ein getheilter Quadrant B. dessen Mittelpunkt genau im Mittelpunkte des Papierblattes b liegt, c ist eine unt Millimetertheilung versehene Albidade, auf der sich die mit Leuchtgas gespeiste Kastenflamme auf beliebige Entfernungen von b einstellen läßt. Durch Drehung der Alhidade auf dem Kreise B kann man emen beliebigen Einfallswinkel der von der Flamme auf das Papierblatt b fallenden Strahlen herstellen. Im Innern des Robrs A befindet sich bei a em Diaphragma von Zeichenpapier, dessen durch das scitliche Rohr f sichtbarer Mittelpunkt durch ein Körnchen eingeschnolzener Stearinsäure transparent gemacht ist. Beleuchtet man diefs Diaphragma von D aus durch eine constante schwache Lichtquelle, so erscheint der Stearinfleck bei einer gewissen Entfernung der Lichtqueile D, durch das Seitenrohr f betrachtet, weis auf schwarzem Grunde; nahert man die Lichtquelle D, so verschwindet der Fleck bei einer gewissen Entferning, und nähert man sie noch mehr, so tritt derselbe abermals, aber nun schwarz auf weißem Grunde, hervor. Lässt man nun die Strahlen der Kastenslamme, während die Lichtquelle D ungeandert bleibt, einmal senkrecht und dann unter einem am Quadranten gemessenen Emfallswinkel p auf das Papierblatt b fallen, indem man beide Male die

Flamme auf der Alhidade so lange verschiebt, bis der Stearinsleck verschwindet, so ist bei beiden Stellungen der Flamme die Helligkeit der dem Stearinsleck zugekehrten Seite des Papiers dieselbe. Genügt nun wirklich das Papierblatt der geforderten Bedingung, so muß die aus der Stellung und Entsernung der Flamme berechnete, auf die Vorderslache des Papiers aussallende Lichtmenge der von der Hinterläche ausgehenden, durch den Stearinsleck gemessenen gleich seyn.

Bezeichnet man mit  $\varphi \varphi_1 \dots$  die am Quadranten gemessenen Einfallswinkel, unter denen die Strahlen auf das Papierblatt gelangen, und mit  $rr_1 \dots$  diejenigen bei diesen Einfallswinkeln gemessenen Entfernungen der Flamme, bei welchen der Stearinsleck verschwindet, so muß also, wenn der gesorderten Bedingung wirklich genügt wird,

$$\frac{\sin \varphi r_1^2}{\sin \varphi_1 r^2} = 1$$

seyn.

Die Versuche gaben folgende Resultate:

|             |                                         |         | Tab. 4  |                |                |
|-------------|-----------------------------------------|---------|---------|----------------|----------------|
|             |                                         | Schreib | papier. | Zeichenpapier. | Piltriepapier. |
| 4           | 90°                                     | 900     | 900     | 90°            | 900            |
| 2"          | 250                                     | 262     | 203     | 146            | 300            |
| φz          | 56° 15'                                 | 33° 45' | 22° 30' | 33° 45′        | 33° 45'        |
| F2          | 205                                     | 167     | 81      | 103            | 186            |
| sin q F 1 2 |                                         | 0,73    | 0,42    | 0,89           | 0,69           |
| MU G , FZ   | ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,, | -,      | ,       | -,             |                |

Man sieht, dass die Zahlen der untersten Horizontalpalte keineswegs = 1 sind, und dass mithin bei beleuchtetem Papier keine Proportionalität zwischen dem auf der
Vorderseite ausselstrahlten Lichte stattfindet. Es blieb daher nur noch übrig,
zu untersuchen, ob durch unmittelbare Beleuchtung des mit
dem transparenten Stearinsleck versehenen Diaphragmas ein
günstigeres Resultat zu erzielen sey. Die Versuche wurden
zu diesem Zweck in ähnlicher Weise nur mit dem Unterchiede wiederholt, dass das Papierblatt entfernt und das

mit dem Stearinfleck versehene Diaphragma der Röhre an dessen Stelle gesetzt wurde. Bei dieser Anordnung gaben die Versuche:

|                      |         | Tab     | . 5.   |         |         |  |
|----------------------|---------|---------|--------|---------|---------|--|
| <b>9</b>             | 90°     | 90      | 90     | 90      | DO      |  |
| r.                   | 225°    | 199     | 178    | 220     | 90      |  |
| $\varphi_{\iota}$    | 22° 30′ | 33° 45' | 45° 0' | 67° 30' | 78° 45' |  |
| r <sub>2</sub>       | 140°    | 150     | 150    | 214     | 221     |  |
| singr <sub>1</sub> 2 | 1,01°   | 1,02    | 1,00   | 1,02    | 0,993   |  |

Die Zahlen der untersten Horizontalspalte liegen so nabe an 1, dass man füglich die bei ihnen vorkommenden Abweichungen unvermeidlichen Beobachtungsfehlern zuschreiben kann. Papierdiaphragmen mit transparentem Stearinfleck bieten daher ein eben so einfaches als sicheres Mittel dar, photometrische Messungen von solchen Strahlen auszuführen, die unter den verschiedensten Winkeln gegen einen Punkt einfallen. Um am Himmelsgewölbe die für unsere Zwecke nöthigen Bestimmungen nach diesem Verfahren bequem und sicher ausführen zu können, haben wir folgendes Instrument angewandt: l Fig. 10, Taf. I ist das die Blechröhre b verschließende, mit Stearintleck verschene Papierdiaphragma, welches genau in einer Ebene mit der an b gelötheten Metallplatte cc eingesetzt ist. Aus diesem inwendig mit matter weißer Farbe augestrichenen Rohre b läuft ein engeres, inwendig matt geschwärztes Rohr d aus, welches so tief unterhalb I und unter einem solchen Winkel eingesetzt ist, dass man durch dasselbe den Stearinsleck des Diaphragmas I seben kanu. Um diefs bequein bewerkstelligen zu können, ist unten der kleine, ebenfalls innen geschwärzte, Kasten e angebracht, auf dessen Boden ein Spiegel liegt, in welchem man durch die Oeffnung f den Fleck des Diaphragmas beobachtet. Dem Rohr b eutspricht eine Oeffnung im oberen Boden des im Innern weiss angestrichenen, vorn offenen Blechgehäuses Ai. An dem diesem

Gehäuse zugewandten Ende der Röhre b, welche Fig. 11. Taf. 1 in umgekehrter Stellung abgebildet ist, befindet sich der getheilte Kreis aa, dessen halbe Fläche ausgeschnitten ist. Ueber dieser ausgeschnittenen halbkreisförmigen Oeffpung lässt sich eine um das Centrum der Oeffnung drehbare halbkreisförmige Metallscheibe so drehen und einstellen, dass ein beliebiger an der Gradtheilung des Kreises messbarer Kreissector offen bleibt. Befindet sich in dem Gebăuse hi eine constante Lichtquelle, so empfängt die untere Fläche des Diaphragmas I eine Lichtmenge, welche durch den an der Kreistheilung ablesbaren Kreisbogen des offenen Licht durchlassenden Kreissectors gemessen wird. Nehmen wir an, dass der Bogen des geöffneten Kreissectors 180° betrage, und dass bei dieser Oeffnung die auf die untere Fläche des Diaphragmas I auffallende Lichtmenge mehr betrage, als die zu messende von oben auf dasselbe gelangende, so erscheint der Stearinfleck durch die Oeffnung f betrachtet dunkel auf hellem Grunde. Stellt man den offenen Kreissector am untern Ende der Röhre b auf immer kleinere Bogen ein, so erscheint der Fleck stets heller und heller, bis er völlig verschwindet und nur noch eine völlig homogene weiße Fläche sichtbar ist. Verkleinert man den Kreissector noch mehr, so erscheint der Fleck wieder, aber nun bell auf dunklem Grunde. Hat man eine solche Einstellung bewerkstelligt, dass für eine Beleuchtung A der Fleck bei I gerade verschwunden ist, so wird jede durch irgend eine andere Lichtquelle auf I hervorgebrachte Beleuchtung der Beleuchtung A gleich seyn, wenn auf dem Diaphragma abermals weder ein heller noch dunkler Fleck sichtbar ist.

Für Himmelsbeobachtungen wendet man zu dem Diaphragma I am besten möglichst weißes Zeichenpapier von
angefahr der doppelten Dicke des gewöhnlichen Schreibpapiers an. Ein kleiner nicht transparenter Ring auf transparentem mit Stearinsäure getränktem Papiergrunde eignet
sich noch besser zum Beobachten, als ein bloßer transparenter Fleck auf ungetränktem Papier. Um den ersteren zu
erzeugen, verfährt man auf solgende Weise: man erwärmt

das Zeichenpapier auf einer mit Fließspapier bedeckten Met tallplatte und reibt eine kleine Menge auf dem erwärmten Papier geschmolzene Stearinsäure ') dergestalt mit dem Finger ein, daß ein möglichst kreisrunder ungetränkter Fleck übrig bleibt. Nach dem Erkalten der Platte legt man ein Körnchen Stearinsäure genau in das Centrum des ungeolten Flecks und erwärnt gelinde, bis die geschmolzene Säure von dem Papier eingesogen ist. Es bleibt dann ein kleiner ungetränkter Ring auf dem getränkten Papiergrunde zurück der am zweckmäßigsten gegen 1 bis 2mm breit ist und 5 bis 6mm im Durchmesser hält.

Da, wie bereits früher erwähnt, die Umstände nur er! lauben, die chemischen Wirkungen einer bestimmten Kugelkreisfläche vom Zenith zu messen, so kam es, um die Wirkungen des gesammten Himmelsgewölbes bestimmen zu können, vor Allem darauf an, mittelst des eben beschriebenen Photometers die Lichtmenge, welche das ganze Himmelsgewölbe auf einen Punkt der Erdoberfläche aussendet, mit der Lichtmenge zu vergleichen, welche zu derselben Zeit von einer gemessenen Kugelkreisfläche des Zeniths auf denselben Punkt fällt. Da das photochemisch zu messende Himmelsstück 300 bis 800 mal lichtschwächer ist als das ganze Himmelsgewölbe, so reichte der Umfang unseres lastruments zur unmittelbaren Vergleichung so großer Lichtunterschiede nicht mehr aus. Um daher das zu messende Licht auf einen bekannten Bruchtheil zu schwächen, haben wir uns einer concentrisch über das Photometerdiaphragma gesetzten hohlen, metallenen, innen geschwärzten Halbkugel, Fig. 12, Taf. I bedient, die mit 184 in gleichen Entfernungen angebrachten Löchern von bekanntem und genau gleichem Durchmesser versehen war. Zur Messung des Flachenstücks am Himmel, dessen Helligkeit bestimmt werden sollte, diente ein innen geschwärzter Röhrenaussatz, dessen oberes Ende mit einem ähnlichen Sectorenkreis versehen war, wie er sich am untern Ende der Photometerröhre b, Fig. 10 Taf I be-

<sup>1)</sup> In Ermangelung derselben kann man ein gewöhnliches Stearinlicht be-

findet. Dieser Röhrenaufsatz konnte vermittelst einer kreisformigen Nuth so auf den Teller oo des Photometers aufgesteckt werden, dafs sich der Ring des Papierdiaphragmas um Mittelpunkte seines unteren Endes befand.

Man beginnt die Beobachtung damit, dass man die Halbkogel über das Diaphragma stellt und, während dasselbe
doch die Löcher der Halbkugel vom Himmelsgewölbe beleuchtet wird, den unteren Kreissector des Photometers so
weit offnet, dass der Ring auf dem Papierdiaphragma gerade
verschwindet. Die Lichtmenge, welche der Himmel unter
diesen Umständen dem Diaphragmenringe zusendet, wollen
wir == 1 setzen; beträgt der durch die Locher hinweggenommene Theil der Halbkugelobersläche Q, die ganze Oberläche der Halbkugel aber Q<sub>11</sub>, so ist die Lichtmenge, welche
das ganze, ohne die Halbkugel auf das Diaphragma wirkende
Hummelsgewölbe dem Diaphragmenringe zusenden würde,

Q, Q

Ersetzt man nun, ohne weiter etwas an dem Apparate zu ändern, die Halbkugel durch den Röhrenaussatz Fig. 11, Taf. 1 und stellt man den oberen Kreissector so ein, dass der Ring des Diaphragmas wieder verschwindet, so empfängt das Diaphragma abermals die Lichtmenge 1. Neunen wir q den nu Zenith hegenden Theil des gauzen Himmelsgewölbes, welcher sein Licht durch den Sector des Röhrenaussatzes auf den Diaphragmenring ausstrahlt, und  $q_1$  eine behebig angenommene Kugelkreistläche vom Zenith, ausgedrückt in derselben Einheit wie  $q_1$  so ist die von dieser angenommenen Kugelkreistläche  $q_2$  auf das Diaphragma auffüllende Lichtmenge  $q_1$ , und das Verhältniss der gemessenen ganzen Lichtmenge des Himmelsgewölbes zu der Lichtmenge der Kugelkreistläche  $q_2$ 

 $Q_1 q$   $Qq_1$ 

Lit dann die von dem Lichte des Zenithstücks q' auf einen Punkt des Beobachtungsortes ausgeübte chemische Wirkung

t, so erhält man die Wirkung W, welche das ganzen Himmelsgewölbes auf denselben Punkt erch die Gleichung

$$W=rac{Q_1}{Q}\cdotrac{q}{q_1}$$
 so

altnifs  $\frac{Q_1}{Q}$  ergiebt sich leicht aus folgender Belst r der Radius der Halbkugel, so ist  $Q_1 = 2\pi r^*$ ; d der Durchmesser eines Loches, so ist der durch ortgenommene Theil der Halbkugel gleich

$$4\pi r^4 \sin^2 \frac{\theta}{2}$$

ch die Gleichung

$$\sin\theta = \frac{d}{2r}$$

st. Siud n Löcher vorhanden, so ist also

$$Q = n 4 \pi r^2 \sin^2 \frac{\theta}{2}$$

werden kann) gleich dem 1000sten Theile des Himmelsgewölbes, d. h. setzt man

$$q_1 = \frac{2\pi}{1000}$$

so ist also

$$\frac{q}{q_1} = \frac{50}{9} \psi \sin^2 \frac{\theta_1}{2}$$

Bei unserem Apparat war  $d_1 = 45,5^{\text{mm}}$ ;  $r_1 = 190,6^{\text{mm}}$ . Daraus folgt  $\frac{q}{q_1} = 0.0197 \psi$ .

Die auf ein horizontales Flächenelement vom ganzen Himmelsgewölbe auffallende Lichtmenge J, ausgedrückt durch die als Einheit angenommene Lichtmenge, welche zu derselben Zeit von einem Zenithstück ausgeht, das 10'00 vom ganzen Himmelsgewölbe beträgt, ergiebt sich daher aus der Gleichung

$$\frac{Q_1}{Q} \cdot \frac{q}{q_1} \psi = 8,58 \psi = J.$$

Um die Werthe von J genau zu erhalten, sind gewisse Vorsichtsmaßregeln unerläßlich, deren Nichtbeachtung zu selbst groben Fehlern Veranlassung geben würde. Allem ist darauf zu achten, dass bei je zwei vergleichenden Beobachtungen die Helligkeit der inneren weißen Wände des Photometergehäuses ih, welches den Diaphragmenring von unten beleuchtet, keine Veränderung erleidet. Empfangen diese Wände ihr Licht durch Reflexe von Bergwänden, Häusermauern, oder anderen nahegelegenen Gegenständen, so kann schon ein zufällig auf solche Objecte fallender Schatten das Resultat der Messung unbrauchbar machen. Selbst dadurch, dass unvorsichtiger Weise bei der Einstellung am Sectorenkreise ein Theil des vom Himmel in das Gehause fallenden Lichts durch die Hand des Beobachters abgehalten wird, können erhebliche Fehler entstehen. Um vor diesen und allen anderen Irrthümern sicher zu seyn, beleuchtet man die weißen Wände des Gehäuses lediglich aur mit Licht vom Himmelsgewölbe selbst, indem man alle anderen direct von der Sonne ausgehenden Bestrahlungen sorgfältig vermeidet. Dass weder die Oessnung des Röhren-

aufsatzes aa Fig. 11, Taf. I, noch die Halbkugel Fig. 12 Taf. I während der Beobachtungen direct von der Sonne beschienen werden darf, versteht sich von selbst. Man beschattet dieselben am besten durch eine Pappscheibe, welche in einiger Entfernung vom Instrumente mittelst einer Stange vor die Sonne gehalten wird. Beträgt diese Entfernung gegen 3 Meter, so hat man nicht zu befürchten, dass dadurch noch ein messbarer Theil des vom Himmelsgewölbe ausgebenden Lichts mit abgebalten wird. Da die Helligkeitsverhaltnisse des Himmelsgewölbes schon durch unerhebliche Wolkenmassen wesentlich verändert werden, so lassen sich allgemeine Schlüsse natürlicher Weise nur aus solchen Beobachtungen ziehen, welche an einem vollkommen wolkenlosen Himmel angestellt werden. Durchaus heitere Tage sind aber in unsern Breiten so selten, dass man deren kaum 8 bis 10 durchschnittlich auf den Zeitraum eines Jahres rechnen kann '). Wir müssen es daher als einen besonderen Glücksfall betrachten, dals wir eine vollständige Reihe stündlicher Helligkeitsbeobachtungen haben ausführen können, bei denen die Blaue des Himmelsgewölbes auch nicht durch den leisesten Anflug eines Wölkchens getrübt wurde. Diese Beobachtungen sind am 6. Juni 1858 auf dem Gipfel des 376 Meter über das Meercsniveau und 105 Meter über den Spiegel des vorbeilließenden Neckars sich erhebenden Gaisbergs bei Heidelberg angestellt. Auf der bewaldeten Spitze dieses Hügels erhebt sich ein gegen 40 Fuß hohes Schaugerüst, welches die höchsten Baumgipfel überragt und nach allen Seiten hin einen vollkommen freien Horizont darbietet. Bei einer von Tagesanbruch bis nahe zu Sonnenuntergang anhaltenden, ziemlich starken Brise von Osten zeigte die Luft während der ganzen Dauer der Beobachtungen eine solche Klarheit, dass jenseits der Rheinebene liegende, gegen 4 Meilen entfernte Hardtgebirge nicht nur in seinen Contouren, sondern selbst in seinen größeren Reliefformen mit blofsem Auge sichtbar blieb.

<sup>1)</sup> In Rom giebt es nach achtjährigen Beobachtungen des Pater Angelo-Seechi nur 21 solcher Tage im Jahre.

Das specielle bei den Beobachtungen befolgte Verfahwar folgendes: Nachdem die durchlöcherte Halbkugel algesetzt, gehörig durch die Pappscheibe vor den directen trablen der Sonne geschützt, der Diaphragmenring durch instellung des unteren Kreissectoss zum Verschwinden geracht und dann die Zeit beobachtet war, wurde die Halbagel rasch entfernt und durch den in gleicher Weise behatteten Röhrenaufsatz ersetzt. Sobald durch Einstellung ap diesem letzteren befindlichen Sectorenkreises der ing abermals zum Verschwinden gebracht war, wurde die eit wieder beobachtet und das Mittel beider Zeitbestimangen als die Beobachtungszeit angenommen. traden und Zehnteln derselben gemessene Oeffnung in des ectorenkreises am Aufsatzrohr giebt, wie wir oben geigt haben, mit 8,58 multiplicirt, die Lichtmenge J, welche Diaphragmenring vom gesammten Himmelsgewölbe emlingt, wenn man als Einheit diejenige Lichtmenge anmut, welche derselbe Diaphragmenring zu derselben Zeit einem Stücke des Zeniths empfängt, welches den tauodsten Theil des gesammten Himmelsgewölbes umfaßt.

Die folgende Tabelle giebt die am 6. Juni 1858 anstellten Messungen in Mitteln aus je vier unabhängig von ander ausgeführten Beobachtungen. Die erste Verticalalte entbalt die Nummer der Beobachtung, die zweite auf wahre Sonnenzeit reducirten Beobachtungszein, die dritte die Werthe von  $\psi$ , und die vierte endlich gesuchten aus  $\psi$  berechneten Werthe von J.

Tab. 6.

| 1. | II.                      | 111. | 17. |
|----|--------------------------|------|-----|
|    |                          | ψ.   | J.  |
| -1 | 5 <sup>b</sup> 38' a. m. | 88,8 | 762 |
| 2  | 6 8                      | 86,0 | 738 |
| 3  | 7 25                     | 74,2 | 637 |
| 4  | 8 52                     | 56,0 | 481 |
| -5 | 9 32                     | 50,4 | 432 |
| 6  | 10 9                     | 47,2 | 405 |

| I   | 11.        | 111. | IV. |
|-----|------------|------|-----|
|     |            | ψ.   | J.  |
| 7   | 10 43      | 42,0 | 360 |
| 8   | 11 26      | 37,8 | 324 |
| 9   | 12 1 p. m. | 35,8 | 307 |
| 10  | 12 32      | 38,4 | 330 |
| 11  | 12 57      | 42,0 | 360 |
| 12  | 1 24       | 47,4 | 407 |
| 13  | 2 4        | 50,0 | 429 |
| 14  | 2 38       | 53,0 | 455 |
| 13  | 3 21       | 60,8 | 522 |
| 3.6 | 3 57       | 68,8 | 590 |
| 17  | 4 42       | 76,0 | 652 |
| 18  | 5 20       | 79,6 | 683 |
| 19  | 6 2        | 88,0 | 755 |

Die vom ganzen Himmelsgewölbe auf den, als Flächenelement gedachten, Diaphragmenring auffallenden Lichtmengen, welche unter J aufgeführt sind, drücken keineswegs die mit der jedesmaligen Helligkeit des Zeniths verglichenen mittleren Helligkeiten des ganzen Himmelsgewölbes aus, da nur die Strablen vom Zenith das beleuchtete Flächenelement senkrecht trafen, alle übrigen von Punkten immer größerer Zenithdistanzen ausgehende Strahlen aber in immer größeren Einsallswinkeln auf das Diaphragma gelangten. Die mittlere Helligkeit des ganzen mit der jedesmaligen Zenithhelligkeit verglichenen Himmelsgewolbes würde sich eben so leicht bestimmen lassen, wenn man statt der angewandten eine andere durchlöcherte Halbkugel benutzte, bei der die Anzahl oder Größe der angebrachten Löcher sich umgekehrt verhält, wie die Cosinusse ihrer Abstände von der Verticalen.

Die chemische Beleuchtung, welche vom gesammten Hinmelsgewölbe auf ein horizontales Flächenelement der Erdoberfläche ausgeübt wird, hängt von dem Stande der Sonne über dem Horizonte und von der Beschaffenheit der Atmosphäre ab. Zeigte die letztere bei wolkenlosem Himmel erhebliche Veränderungen der Durchsichtigkeit, so würde man nur, auf eine längere Reihe zu verschiedenen Jahreszeiten wiederholter Beobachtungen gestützt, hoffen dürfen, die nöthigen Mittelwerthe zu gewinnen, um daraus ein allgemeines Gesetz für die atmosphärische Extinction und die Vertheilung der photochemischen Kräfte auf der Erde ableiten zu können. Glücklicher Weise läßt sich aus der classischen Untersuchung über die Helligkeit der Fixsterne '), mit der Hr. L. Seidel die Wissenschaft bereichert hat, entnehmen, daß die atmosphärische Extinction bei wolkenlosem Himmel so wenig veränderlich ist, daß man ihre Schwaukungen füglich vernachlässigen kann. Seidel spricht sich in einem zu München gehaltenen Vortrage ') über diesen Gegenstand in folgenden Worten aus:

Es hat sich glücklicher Weise herausgestellt, was man kaum hoffen durfte zu finden, nämlich dass die Schwankungen, welche im Durchsichtigkeitsgrade der Luft von einer Nacht zur andern sich ergeben, bei einer mäßigen Vorsicht in der Auswahl der Nächte sich in ziemlich engen Gränzen halten, «

Wir haben daher keinen Anstand genommen, von den Ungleichbeiten in dem Extinctionsvermögen des wolkenlosen Himmels ganz abzuschen und die chemische Beleuch tung der Erdoberflache lediglich als eine Function der Zemthdistanz der Sonne zu betrachten. Wir verhehlen uns dabei nicht, daß die aus einer verhaltnißmäßig nur geringen Zahl von Beobachtungen abgeleiteten Constanten der von uns gegebenen Formeln noch Unsicherheiten darbieten können, die nicht unerheblich sind. Aber wir glauben, und hoffen es spater zu zeigen, daß der Grad von Zuverlassigkeit, welchen wir zu erreichen im Stande gewesen und, genügt, um die empirischen Gesetze daraus herzuleiten, nach welchen die chemische von der Sonne stammende

<sup>1)</sup> Abhandt der konigt bayer, Abail, d. VV, H. Cl., VI Bd., 3, Abith

<sup>2)</sup> Wissenschaftliche Vorträge, gehalten zu Munchen im Winter 1858, 5. 301. Besauschweig, bei Vieweg u Sohn

Kraft für den Fall einer unbewölkten Atmosphäre auf der Erdoberfläche zur Vertheilung kommt.

Zur Berechnung der den Beobachtungszeiten entsprechenden Zenithdistanzen q diente die Gleichung 5)  $\cos q = \cos \delta \cos t \cos p + \sin \delta \sin p$ , wo  $\delta$  die Declination der Sonne am Beobachtungstage (+22° 39′ 30″); p die Polhöhe des Beobachtungsortes (49° 24′ 25″) und t den Stundenwinkel der Sonne bedeutet.

Die folgende Tabelle 7 giebt die obigen Beobachtungen vom 6. Juni 1858 auf die den Beobachtungszeiten entsprechenden Zenithdistanzen der Sonne bezogen. Die erste Columne enthält die Zeit der Beobachtungen in wahrer Sonnenzeit; die zweite die diesen Zeiten entsprechenden Stundenwinkel; die dritte die entsprechenden Zenithdistanzen der Sonne, und die vierte giebt die Lichtmenge, welche ein Flächenelement vom gesammten Himmelsgewölbe empfängt, verglichen mit der zur Beobachtungszeit vom tausendsten Theile des Himmelsgewölbes im Zenith auf dieselbe Flächeneinheit fallenden Lichtmenge.

Tab. 7.

| 4 11 100 7 1             |                               |                                |                                  |       |  |  |  |
|--------------------------|-------------------------------|--------------------------------|----------------------------------|-------|--|--|--|
| Nummer<br>der<br>Beobach | I.<br>Zeiten der<br>Beobacht. | II.<br>f Sundenwinkel<br>der ① | III.<br>4 Zenithdistans<br>der ① | IV.   |  |  |  |
| 1                        | 5h 38' a m                    | 95* 30'                        | 76° 25'                          | 762   |  |  |  |
| 2                        | 6 8                           | 88 0                           | 71 44                            | 738   |  |  |  |
| 3                        | 7 25                          | 68 45                          | 59 19 1                          | 637   |  |  |  |
| 3<br>4<br>5              | 8 52                          | 47 0                           | 45 24                            | 481   |  |  |  |
|                          | 9 32                          | 37 0                           | 39 28                            | 432   |  |  |  |
| 6                        | 10 9                          | 27 45                          | 34 31                            | 485   |  |  |  |
| 6 7                      | 10 43                         | 19 15                          | 30 45                            | 360   |  |  |  |
| 8 9                      | 11 26                         | 6 30                           | 27 34                            | 324   |  |  |  |
| 9                        | 12 1 pm                       | 0 15                           | 26 47                            | 307   |  |  |  |
| 10                       | 12 32                         | 8 0                            | 27 29                            | 330   |  |  |  |
| 11                       | 12 57                         | 14 15                          | 29                               | 360   |  |  |  |
| 12                       | 1 24                          | 21 0                           | 31 27                            | 407   |  |  |  |
| 13                       | 2 4                           | 31 0                           | 36 11                            | 429   |  |  |  |
| 14                       | 2 38                          | 39 30                          | 40 54                            | 453   |  |  |  |
| 15                       | 3 21                          | 50 15                          | 47 20                            | 522   |  |  |  |
| 16                       | ₩ 57                          | 59 15                          | 53 10                            | 590   |  |  |  |
| 17                       | 4 42                          | 70 30                          | 60                               | 652   |  |  |  |
| 18                       | 5 20                          | 1 80 0                         | 66 38                            | 683   |  |  |  |
| 19                       | 6 2                           | 90 30                          | / 23 18                          | 1 755 |  |  |  |

Die Werthe J in der Spalte IV lassen sich als Function der Zenithdistanzen  $\varphi$  durch die lineare Gleichung

6)  $J=77.0+9.275\,\varphi$ 

mit einer den Feblergränzen der Beobachtungen entsprechenden Genauigkeit darstellen.

Mit Hülfe dieser Gleichung haben wir für die Zenithdistanzen der Sonne von 20° bis 90° das entsprechende
Beleuchtungsvermögen des Himmelsgewölbes berechnet und
nachstehender Tabelle zusammengestellt.

Tab. 8.

| F                                | 1                               | Ţ                                | 1 1                                    | Ģ                                | [ t                                    | q.                               | 1                                      | φ                                | 1 6                                    | φ                                |                                        | φ                                | 1                                      |
|----------------------------------|---------------------------------|----------------------------------|----------------------------------------|----------------------------------|----------------------------------------|----------------------------------|----------------------------------------|----------------------------------|----------------------------------------|----------------------------------|----------------------------------------|----------------------------------|----------------------------------------|
| 20<br>21<br>22<br>23<br>24<br>25 | 263<br>272<br>281<br>300<br>309 | 30<br>31<br>32<br>33<br>34<br>35 | 355<br>365<br>374<br>383<br>392<br>402 | 40<br>41<br>42<br>43<br>44<br>45 | 448<br>457<br>467<br>476<br>485<br>494 | 50<br>51<br>52<br>53<br>54<br>55 | 541<br>550<br>559<br>569<br>578<br>587 | 60<br>61<br>62<br>63<br>64<br>65 | 634<br>643<br>652<br>661<br>671<br>680 | 70<br>71<br>72<br>73<br>74<br>75 | 726<br>736<br>745<br>754<br>764<br>773 | 80<br>81<br>82<br>83<br>84<br>85 | 819<br>828<br>838<br>847<br>856<br>865 |
| 26<br>27<br>28<br>29             | 31N<br>327<br>337<br>316        | 36<br>37<br>38<br>39             | 411<br>420<br>430<br>439               | 46<br>47<br>48<br>49             | 504<br>512<br>522<br>532               | 56<br>57<br>58<br>59             | 597<br>606<br>615<br>624               | 66<br>67<br>68<br>69             | 689<br>699<br>708<br>717               | 76<br>77<br>78<br>79             | 782<br>791<br>801<br>810               | 86<br>87<br>88<br>III<br>90      | 875<br>884<br>893<br>902<br>912        |

Werthe von I als Ordinaten bezogen, geben die Zugehörigen Werthe von I als Ordinaten bezogen, geben die Curve Fig. 12 Tas. III. Die neben derselben sichtbaren Kreuzchen stellen die Vormittags, und die Punkte die Nachmittags gemessenen Helligkeiten dar, und lassen deutlich erkennen, dass die Beteuchtungen durch das Himmelsgewölbe Morgens und Nachmittags bei gleichen Zenithdistanzen nur wenig von einauder abweichen, obwohl Temperatur und Feuchtigkeitszustand zu diesen verschiedenen Tageszeiten erheblich variuren mussten.

Tabelle 8 giebt also für eine beliebige Zenithdistanz der Sonne das Verhältnifs der optisch gemessenen Lichtmenge, welche von einer bestimmten Kugelkreisfläche im Zennth geliefert wird, zu der ebenfalls optisch gemessenen Lichtmenge, welche vom gesammten Himmelsgewöllbe ausseht. Die chemisch gemessene Lichtmenge, welche von

derselben Kugelkreisfläche ausgeht, mit jener optisch gen senen Lichtmenge des ganzen Himmels multiplicirt, n daher die chemische Wirkung geben, welche vom gesau ten Himmelsgewölbe auf ein horizontal gedachtes Fläch element ausgeübt wird. Unserer oben gegebenen Definit zufolge ist aber die von einem solchen Zenithstück auf Flächeneinheit ausgestrahlte Lichtmenge nichts anderen die chemische Helligkeit jenes Zenithstücks. Wir hall daher eine Reihe solcher Helligkeitsbestimmungen mit un rem chemischen Photometer zu verschiedenen Zeiten und verschiedenen Zenithdistanzen der Sonne nach dem 1 fahren ausgeführt, welches oben näher beschrieben ist. Theil dieser Beobachtungen wurde am 18. October 19 ein anderer am 23. Juli und 5. August 1858 bei heiter Himmel mit einem Apparate angestellt, dessen Gasmisch das Maximum der Empfindlichkeit erreicht hatte. Die sultate sind in folgender Tabelle zusammengestellt.

Tab. 9.

| No.<br>der<br>Ver-<br>suche | VVahre Sonnenseit          | Zenith-<br>distanz<br>der ① | Wirkung<br>in Scalen-<br>theden | keit eiges Zon<br>atücks von<br>des ganzen II<br>nielsgewolbes<br>Lichtemheits |
|-----------------------------|----------------------------|-----------------------------|---------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------|
| -1                          | ,1856, 16 Oct 66 46' a. m. | 900 4                       | 0,00                            | 6,0                                                                            |
| 2                           | 6 51                       | 59 17                       | 0,6                             | 23,23                                                                          |
| 3                           | 5 55                       | 88 39                       | 0,8                             | 32,48                                                                          |
| 4                           | 7 3                        | 67 25                       | 1,9                             | 71,13                                                                          |
| 5                           | 7 7                        | 86 48                       | 2.19                            | 81,0                                                                           |
| 6                           | 7 17                       | 85 16                       | 3,15                            | 116,3                                                                          |
| 7                           | 7 23                       | 84 22                       | 4.43                            | 126,5                                                                          |
| 8                           | 7 41                       | 81 41                       | 4,81                            | 177.6                                                                          |
| 9                           | 8 5                        | 78 14                       | 10,8                            | 222,2                                                                          |
| 10                          | 8 11                       | 77 25                       | 6, 10                           | 236,8                                                                          |
| 11                          | 8 33                       | 74 27                       | 7,62                            | 289,2                                                                          |
| 12                          | 9 6                        | 70 7                        | 8,56                            | 316,6                                                                          |
| 13                          | 3 53 p. m                  | 77 58                       | 5,44                            | 200,8                                                                          |
| 14                          | 1858, 23, July 7 30 a m    | 60 21                       | 6,94                            | 485,8                                                                          |
| 15                          | 7 52                       | 56 47                       | 7,93                            | 555,1                                                                          |
| 16                          | 8 52                       | 47 21                       | 10,06                           | 704,2                                                                          |
| 27                          | 9 46                       | 39 36                       | 11,82                           | 827.4                                                                          |
| 18                          | 10 15                      | 36 0                        | 13 04                           | 912,8                                                                          |
| 19                          | 10 48                      | 32 37                       | 13,72                           | 4,080                                                                          |
|                             |                            |                             |                                 |                                                                                |

| No.<br>der<br>Ver-<br>suche | Wahre Sonnenzeit                       | Zenith-<br>distans<br>der ① | VVirkung<br>in Scolen-<br>theilen | Chemische Hellig-<br>keit eines Zenith-<br>stücks von 1000<br>des ganzen Him-<br>melsgewölbes in<br>Lichteinheiten |  |
|-----------------------------|----------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| 20                          | 1858, 23. Juli 11 <sup>h</sup> 20' a m | 30° 22'                     | 15,26                             | 1068,2                                                                                                             |  |
| 21                          | 12 0                                   | 29 18                       | 16,04                             | 1122,8                                                                                                             |  |
| 22                          | 1858, 5. Aug. 7 46 a. m.               | 60 1                        | 7,59                              | 531,3                                                                                                              |  |
| 23                          | 8 11                                   | 56 1                        | 8,65                              | 605,4                                                                                                              |  |
| 24                          | 8 51                                   | 49 52                       | 9,79                              | 685,3                                                                                                              |  |
| 25                          | 9 17                                   | 46 5                        | 10,32                             | 722,4                                                                                                              |  |

Zur Berechnung der in der letzten Verticalspalte angegebenen, in Lichteinheiten ausgedrückten Helligkeit ergeben sich für Vers. 1 bis 13 folgende Factoren: R=1,777; L=1,45, N=1,031; n=2,249;  $d=0^{m},0530$ ;  $r=1^{m},474$ ; bei den andern Beobachtungen war  $d=0^{m},059$  und  $r=2^{m},260$ , während die übrigen Werthe ungeändert bleiben.

Die chemischen Helligkeiten w der  $\tau \sigma^{\dagger} \sigma \sigma$  vom ganzen Himmelsgewölbe betragenden Zenithkreisfläche, welche die letzte Verticalspalte enthält, lassen sich mit befriedigender Genauigkeit als Function der ihnen zugehörigen Zenith-distanzen der Sonne  $\varphi$  durch folgende Gleichung darstellen

7) 
$$\omega = 1182,7 - 13,85 \varphi + \frac{8884,9}{\varphi}$$

deren Zahlenwerthe nach der Methode der kleinsten Quadrate aus sämmtlichen Beobachtungen berechnet sind.

Mit Hülfe dieser Formel ist die folgende Tabelle 10 berechnet, welche also für die mit  $\varphi$  bezeichneten Zenithdistanzen der Sonne die Lichtmenge in Lichteinheiten angiebt, die von einer, den tausendsten Theil des ganzen Rimmelsgewölbes ausmachenden, im Zenith liegenden Kugelkreissläche auf ein an der Erdobersläche gedachtes Flächenelement senkrecht auffallen.

230

## Tab. 10.

| em Hel-<br>kelt in<br>htemh. | ¥  | w     | φ  | 10"   | 9  | 10    |
|------------------------------|----|-------|----|-------|----|-------|
| 350,0                        | 38 | 890,1 | 56 | 565,7 | 74 | 277,7 |
| 315,0                        | 39 | 870,2 | 57 | 549,0 | 75 | 262,2 |
| 281,9                        | 40 | 650,6 | 58 | 532,5 | 76 | 246,6 |
| 250,6                        | 41 | 831,5 | 59 | 515,9 | 77 | 231,1 |
| 220,5                        | 42 | 812,5 | 60 | 499,6 | 78 | 216,7 |
| 192,0                        | 43 | 793,6 | 61 | 483,5 | 79 | 201,2 |
| 164,4                        | 44 | 775,l | 62 | 467,2 | 80 | 184,8 |
| 137,7                        | 45 | 7568  | 63 | 451,1 | 81 | 170,4 |
| 112,2                        | 46 | 738,7 | 64 | 435,1 | 82 | 155,0 |
| 087,4                        | 47 | 720,8 | 65 | 419,2 | 83 | 139,7 |
| 063,3                        | 48 | 703,0 | 66 | 403,3 | 84 | 125,5 |
| 0.39,9                       | 49 | 685,3 | 67 | 387,2 | 85 | 110,3 |
| 017,2                        | 50 | 667,8 | 68 | 371,5 | 96 | 95,0  |
| 994,9                        | 51 | 650,4 | 69 | 355,8 | 87 | 79,8  |
| 973,0                        | 52 | 633,4 | 70 | 340,1 | 88 | 64,6  |
| 951,7                        | 53 | 616,3 | 71 | 324,3 | 89 | 49,5  |
| 930,9                        | 54 | 599,2 | 72 | 308,9 | 90 | 34,4  |
| 910,4                        | 55 | 582,3 | 73 | 293,4 |    |       |

Nach diesen Untersuchungen können wir uns zur Bestimmung der chemischen Wirkung wenden, welche das gesammte wolkenlose Himmelsgewölbe auf ein horizontales Flächenelement bei den verschiedenen Zenithdistanzen der Sonne ausübt. Die mit I bezeichneten Zahlen der oben mitgetheilten Tabelle 8 geben das Verhältniss der vom ganzen Himmel auf das Flächenelement fallenden optisch gemessenen Strahlen zu den von einem bestimmten Zenithstück auf das Flächenelement fallenden ebenfalls optisch gemessenen Strahlen. In Tab. 10 sind ferner die chemisch gemessenen Wirkungen desselben Zenithstücks zusammengestellt. Da nun, wie wir früher gezeigt haben, bei ein und derselben Lichtquelle die optischen Wirkungen den chemischen proportional sind, so braucht man nur die gleichen Zenithdistanzen entsprechenden Zahlen beider Tabellen mit einander zu multipliciren, um die gesuchte Gesammtwirkung des ganzen Himmelsgewölbes zu erhalten. Die so gefundenen Wirkungen w, lassen sich als Function der Zenithdistanz der Sonne in einer für die weitere Rechnung bequemen Form durch die nach Potenzen der Cosinusse der Zenithdistanzen fortschreitenden Reihe

8)  $w_1 = a + b \cos \varphi + c \cos^2 \varphi + \dots$ ausdrücken, in der das vierte Glied schon vernachlässigt werden kann. Wir haben die Coëfficienten abc nach der Methode der kleinsten Quadrate aus folgenden acht Werthen von  $\varphi$  und  $w_1$  berechnet

Tab. 11.

| ф  | 10 1   |
|----|--------|
| 90 | 31370  |
| 80 | 151400 |
| 70 | 246800 |
| 60 | 316700 |
| 50 | 361300 |
| 40 | 381100 |
| 35 | 382500 |
| 30 | 377500 |
|    |        |

chnung giebt die Formel:

= 27760 + 808490 cos \( \varphi - 459960 \) cos \( \varphi \),
deren die folgende Tabelle !2 berechnet ist. In
ist die vom ganzen Himmelsgewölbe ausgehende
Wirkung \( \varphi \), nicht in Lichteinheiten, sondern in
n, deren jeder 10000 Lichteinheiten enthält, aus-

Tab. 12.

| 4                    | wı                                        | ф              | ωı                                        | φ              | w <sub>1</sub>                   | φ              | 10.3                             | P                    | wı                               |
|----------------------|-------------------------------------------|----------------|-------------------------------------------|----------------|----------------------------------|----------------|----------------------------------|----------------------|----------------------------------|
| 41<br>42<br>43       | 37,60<br>37,47<br>37,31                   |                | 35,45<br>35,11<br>34,78                   | 62<br>63       | 31,17<br>30,60<br>30,00<br>29,38 | 73             | 24,22<br>23,37<br>22,48<br>21,56 | 81<br>82<br>83<br>84 | 14,30<br>13,15<br>11,95<br>10,72 |
| 44<br>45<br>46<br>48 | 37,14<br>36,96<br>36,74<br>36,53<br>36,30 | 55<br>56<br>57 | 34,10<br>34,02<br>33,61<br>33,17<br>32,72 | 65<br>66<br>67 | 28,73<br>28,06<br>27,34<br>26,61 | 75<br>76<br>77 | 20,62<br>19,64<br>15,64<br>17,60 | 85<br>86<br>87<br>88 | 9,47<br>8,19<br>6,88<br>5,54     |
| 49<br>50             | 36,02<br>35,75                            | 59             | 32,22                                     | 69             | 25,64<br>25,05                   | 79             | 16,53<br>15,43                   | 89<br>90             | 4,17                             |

Ort und eine gegebene Zeit berechnen. Wir geben als Beispiel einer solchen Berechnung das in Lichtgraden ausgedrückte Beleuchtungsvermögen w,, welches zur Zeit der Tag- und Nachtgleichen während der verschiedenen Tagesstunden zu Cairo, Neapel, Heidelberg, Manchester, Petersburg, Reykjärik und auf der Melville-Insel von der wolkenfreien Atmosphäre ausgeübt wird.

Tab. 13.

|     |        | ī    |    |      | Melville-<br>Insel | Reykjavík | Petersburg | Man-<br>chester | Heidelberg | Nospel | Cairo |
|-----|--------|------|----|------|--------------------|-----------|------------|-----------------|------------|--------|-------|
| 65  | а. па. | eder | 66 | p.m. | 27,70              | 2,77      | 2,77       | 2,77            | 2,77       | 2,77   | 2,77  |
| 7   | 36     |      | 5  | ้ม   | 8,06               | 11,32     | 14,49      | 14,19           | 15,09      | 16,84  | 18,59 |
| - 8 |        | - 10 | 4  | p.   | 12,61              | 18,22     | 20,13      | 22,51           | 24,21      | 26,77  | 29,15 |
| 9   |        | w    | 3  | 10   | 16,20              | 23,34     | 25,64      | 28,72           | 30,24      | 32,87  | 35,03 |
| 10  |        | 19   | 2  | 29   | 18,78              | 26,76     | 29,20      | 32,30           | 33,74      | 35,80  | 37,58 |
| 31  |        | 10   | 1  | 16   | 20,32              | 28,67     | 31,14      | 34,10           | 35,43      | 37,20  | 28,23 |
| E   | м      | ٠    |    |      | 20,83              | 29,30     | 31,74      | 34,67           | 35,91      | 37,49  | 38,30 |

Die aus diesen Zahlen construirten Curven Fig. 15 Taf. Hit geben eine graphische Darstellung von diesen stündlichen Variationen der chemischen Lichtzerstreuung des wolkenlosen Himmels zu dieser Zeit der Tag- und Nachtgleichen.

Wir gehen nun zur Berechnung der chemischen Wirkungen über, welche das durch atmosphärische Lichtzerstreuung während eines längeren Zeitraums zur Erde gelangende Licht auf ein borizontal gedachtes Flächenelement ausübt.

Es bedeute wie früher w, die Wirkung dieses Lichts während einer Minute bei dem Stundenwinkel der Sonne t; W sei die Wirkung desselben während einer Zeit, in der der Stundenwinkel von t, bis t, wächst, dann ist

$$W = \frac{12 \times 60}{\pi} \int_{-\pi}^{\pi} w_{\perp} dt$$

vorausgesetzt, dass die Einheit, in der der Stundenwinkel ausgedrückt wird, der Winkel ist, dessen Bogen dem Radus gleich ist. Nun ist aber

 $to_1 = a + b \cos \varphi + c \cos^* \varphi$ 

 $\cos \varphi = \sin \delta \sin p + \cos \delta \cos p \cos t$ ;

giebt sich, wenn man der Kürze wegen setzt:

 $\sin \delta \sin p = \alpha$   $\cos \delta \cos p = \beta$ 

 $\frac{12 \times 60}{\pi} \begin{cases} \left[ a + b \alpha + c \left( \alpha^2 + \frac{\beta^3}{2} \right) \right] (t_u - t_i) \\ + (b \beta + 2 c \alpha \beta) & (\sin t_u - \sin t_i) \\ + \frac{1}{4} c \beta^2 & (\sin 2 t_u - \sin 2 t_i) \end{cases}$ 

r Ausdruck vereinfacht sich etwas, wenn man die für den ganzen Tag von Sonnenaufgang bis Songang sucht; es wird dann

 $t_i = -t_u$ 

 $\cos t_n = - \operatorname{tg} \delta \operatorname{tg} p \ d. \ h. = - \frac{a}{\beta}$ 

Tab. 13b.

Melville-Insel 10590
Reykjavík 15020
Petersburg 16410
Mancbester 18220
Heidelberg 19100
Neapel 20550
Cairo 21670

Schlüsse, aus denen sie hergeleitet sind, nur gelten für eine nebel- und wolkenfreie Atmosphäre, deren tes Licht auf einen nicht alizu hoch über dem Mecta liegenden Punkt fällt. Für Orte, welche der Gränze der Atmosphäre näher liegen, müssen diese men begreiflicher Weise ganz andere werden. Das nach welchem die Lichtzerstreuung in der Atmoteh mit der Höhe ändert, kann zwar nach einer ähnlichen der von uns befolgten Methode empirisch bestimmt aber leider nur durch eine Reihe von messenden tungen, welche eine längere Muße und größere als uns zu Gebote stehen, in Anspruch nehmen

regelios werden die chemischen Wirkungen der trischen Lichtzerstreuung, wenn die Blaue des Huntch Nebelschleier oder Wolken getrübt wird. Das wirkende Licht, welches unter diesen Umständen berfläche trifft, wechselt so regellos nach Zeit und wie die übrigen Witterungsverhältnisse, welche von zmischen und hygroskopischen Zustande der Atte abhängen. Ohne schon hier auf die Mittel näber en, durch welche man die von solchen atmosphäriorgängen abhängigen photochemischen Messungen kann, wollen wir an dieser Stelle nur an einem zeigen, wie wandelbar in dieser Beziehung die zen des bewölkten Himmels sind. Wir lassen zu weck eine Reihe von Beobachtungen folgen, welche tober 1856 zu Heidelberg angestellt worden sind.

Die erste Verticalcolumne giebt die Zeit der Beog, die zweite die Lichtmenge in Lichteinheiten, wondem im Zenith befindlichen tausendsten Theile zen Himmelsgewölbes senkrecht auf ein Flächenele Erdbodens ausgestrahlt wird.

Tab. 14.

|    | £,        | Π.    |
|----|-----------|-------|
| 75 | 24' a. m. | 617   |
| 7  | 54        | 670   |
| 8  | 2         | 963   |
| 8  | 36        | 1165  |
| 8  | 42        | 1314  |
| 9  | 0         | 1687. |
| 9  | 12        | 1537  |
| 9  | 15        | 1469  |
| 9  | 30        | 1686  |
| 9  | 50        | 1797  |
| 9  | 56        | 1631  |
|    |           | 2042  |

ein anschauliches Bild von den chemischen Helliginsen eines solchen durch Wolken getrübten Himleks zu geben, haben wir die Beobachtungen durch uve A, Fig. 16 Taf. III, dargestellt, deren Abscissen geszeit und deren Ordinaten die chemischen Wirkun-Lichteinheiten darstellen. Zur Vergleichung haben Gerdem die den einzelnen Tagesstunden am Beobstage entsprechenden Wirkungen, welche von dem eobachtung gewählten Himmelsstück bei wolkenloser hare ausgeübt seyn würden, berechnet und durch weite darunter gezeichnete Curve B dargestellt.

7 a. m. bis nahe an 12 war der Himmel mit ei-Wolkenschleier von wechselnder Dichtigkeit bedeckt, welchen die Sonne nur schwach bindurchschien. In ten Nachmittagsstunden verlor sich die atmosphärische g allmählig, so dass nach 2h und 3h nur noch ein-Schte Wolken über den Zenith hinwegzogen und der 🌡 bald nach 3b und 4b 🖁 wolkenlos war. Diese Verngen drücken sich in der Curve A deutlich aus. Bei tung derselben sieht man, dass ein leichter Wolkendas Beleuchtungsvermögen des zur Beobachtung ge-Himmelsstücks um mehr als das Vierfache erhöhen das die Entschleierung des Himmels am Nachmital rascher und regelmäßiger erfolgte, als die Umwölles Morgens, und dass die lichten Wolken, welche 22' und um 3h 30' durch den Zenith zogen, sich als faxima in der Curve zu erkennen geben.

ken diese Beobachtungen einerseits, daß eine dünne ung das chemische Beleuchtungsvermögen der Atre in der auffallendsten Weise erhöhen kann, so ens andererseits vielfache Beobachtungen gezeigt, dass Wolkenschichten, wie sie einem Regenschauer mem Gewitter voranzugehen pflegen, die chemische g des Himmelsgewölbes bis zu einem solchen Grade wächen vermögen, dass unser Instrument zu ihrer sisung nicht mehr ausreicht.

Wolken sind daher nicht blos Collectoren der al-

ischen Niederschläge, sondern sie beherrschen itige Reflectoren des Lichtes die Zuführ der i Kraft, welche für das Leben der Pflanze ob hrlich ist wie die Feuchtigkeit oder die Wärm und der Luft.

n diesen Betrachtungen über das zerstreute Hin onen wir zu den chemischen Wirkungen über die von der Sonne direct ausgehenden Sta

. Chemische Wirkungen des directen Sonnenlichts.

für die Theorie dieser Wirkungen eine Graunen, wurde bei wolkenlosem Himmel für ver nithdistanzen der Sonne mit unserem Instrusauremenge gemessen, welche das um einen bei Verth geschwächte, die ganze Fläche des Insolaten Lacht durchstrahlande Sonnaulicht in der 3

unter dem Mikroekop betrachtet keine Ungleichförmigkeit mehr zeigt.

Der Durchmesser des Loches wurde unter einem Plöpelschen Mikroskop mittelst des Schraubenmikrometers sorgfältig gemessen, und die Entfernung des Insolationsgefäses
von dem in der Lade des dunkeln Zimmers augebrachten
Loche bestimmt. Beträgt diese Entfernung b und der gemessene Durchmesser des Loches d, so erhält man den scheinbaren Durchmesser \( \lambda \) des vom Insolationsgefäs aus gesehenen Loches aus der Formel

$$\operatorname{tg} \frac{1}{2} \lambda = \frac{d}{2b}$$

Das Quadrat dieses scheinbaren Durchmessers & verhält sich aber zum Quadrate des scheinbaren Durchmessers der Sonnenscheibe  $\lambda$ , wie die beobachtete Wirkung zu derjenigen Wirkung, welche die frei auf das Insolationsgefäß scheinende Sonne gegeben haben würde. Um die gesammte von der Sonne ausgehende Wirkung zu erhalten, hat man daber nur die beobachtete Wirkung mit dem Factor

$$A = \frac{\lambda_i^2}{\lambda^2}$$

zu multipliciren.

Der Factor zur Verwandlung der direct beobachteten Wirkungen in Lichteinheiten war, wie bei den früheren Berechnungen, so auch hier

$$n = 2.249$$
.

Der Factor N, durch welchen die Angaben unseres Intruments von den Reflexionen an den Wänden des Insolationsgefäßes unabhängig gemacht werden, ergiebt sich nach Formel 1):

$$N = \frac{1 - \gamma r}{1 - r},$$

worin  $\frac{2\ell}{1+\ell} = r$  und  $10^{-\kappa h} = \gamma$  gesetzt ist und  $\varrho$  den Relexionscoëfficienten von Glas in Luft, h die Dicke der im
lasolationsgefäß durchstrahlten Chlorknallgasschicht und  $\kappa$ den Extentionscoëfficienten des directen Sonnenlichts für Lhlorknallgas bedeutet.

und h aus unseren früheren Versuchen bekannt var nur noch a zu bestimmen. Diess geschah auf Weise: Wir schalteten zwischen das kleine im len angebrachte Loch und das (usolationsgefäß Luft gefüllten Durchstrahlungscylinder von der S. 46 beschriebenen Gestalt ein und maßen die des durch das kleine Loch erzeugten Sonnenbilleere Cylinder wurde nun durch einen mit Chlorunter den nöthigen Vorsichtsmaßregeln gefüllten id die Wirkung to abermals bestimmt. Nach Entles mit dem sensibeln Gase gefüllten Cylinders urde der erste Versuch mit dem leeren Cylinder nal wiederholt. Dabei wurde die in die Mitte der Beobachtungsreihen fallende Zeit notirt. Aus dem d letzten mit dem nur Luft enthaltenden Cylinder n Versuche bestimmten wir durch Interpolation ung w., welche das Sonnenbild zu der Zeit der All bloody reheteabling along the appased attate Wes

## Tab. 15.

| φ.     | w    | ₩ <sub>1</sub> | ot     |
|--------|------|----------------|--------|
| 61° 28 | 3,41 | 14,03          | 0,0190 |
| 58 26  | 3,72 | 15,45          | 0,0191 |
| 50 20  | 4,35 | 18,40          | 0.0194 |

Das Mittel aus diesen Versuchen giebt für den Extinctionscoëssicienten des directen Sonnenlichts in Chlorknallgas 0.01923 = 51,2 mm. Mit Hülse dieses Werthes erhält man zunachst aus der oben angegebenen Formel 1)

N = 1,036.

Die Versuche erfordern noch eine andere sehr erhebliche Correction.

Das Sonnenlicht wurde nämlich durch einen Silbermann schen Heliostaten in unser dunkeles Zimmer geführt. Derselbe war so aufgestellt, dass sein aus Spiegelmetall bestehender Spiegel mit der Oeffnung der Fensterlade in einer horizontalen Ebene lag. Hinter der Oeffnung der Lade wurde das Licht bei einem Versuch nach einer abermaligen Reflexion von einem Stahlspiegel und bei den übrigen Versuchen ohne diese zweite Reflexion in derselben horizontalen Einfallschene auf das Insolationsgefäls reflectirt. Bei diesen Retlexionen geht durch Extinction und durch Polansation eine Lichtmenge verloren, welche von den Einfallswinkeln und den Winkeln, welche die Reflexiousebenen aut cinander bilden, abhängt, und welche daher mit in Rechnung gezogen werden muß. Für den Fall der zweifachen Reflexion ergiebt sich dieser Lichtverlust durch folgende Betrachtung:

Von einem Stahlspiegel 1 Fig. 13°, Taf. I werde unter dem Einfallswinkel i ein Lichtstrahl reflectirt; der einfallende Strahl habe die Intensität 1: der reflectirte hat die Intensität p', wenn das einfallende Licht parallel der Einfallsebene polarisirt ist; die Intensität s', wenn das einfallende Licht enkrecht zur Einfallsebene polarisirt ist. Von Jamin finden sich zwei Tafeln in Pogg. Ann., Ergänzungsbd. II, 1448, S. 445, deren obere p, deren untere s als Function von i angiebt. Es sey

für 
$$i = i$$
,  $p = p_1$ ,  $s = s_1$   
 $i = i_2$   $p = p_2$ ,  $s = s_2$ 

Ein Lichtstrahl wird von den beiden Spiegeln 1 und 2 Fig. 13', Taf. I, deren erster aus Spiegelmetall und deren zweiter aus Stahl besteht, unter den beiden Einfallswinkeln i, und i, reflectirt; der Winkel, den die beiden Reflexionsebenen mit einander bilden, sey  $\beta$ . Der einfallende Strahlbat die Intensität 1 und ist natürliches Licht; die Intensität 5 des zweimal reflectirten Strahls ist dann

$$S = \frac{1}{2} \left\{ \frac{p_1^2 (p_2^2 \cos^2 \beta + s_2^2 \sin^2 \beta)}{+ s_1^2 (p_2^2 \sin^2 \beta + s_2^2 \cos^2 \beta)} \right\}$$

Die beobachtete chemische Wirkung durch S dividirt, giebt daher die Wirkung, welche beobachtet seyn würde, wenn das Sonnenlicht direct ohne vorherige Reflexion auf das Insolationsgefäß gewirkt haben würde. Um S zu berechnen, muß für jede Beobachtung i, i, und  $\beta$  ermittelt werden. Der zweite Einfallswinkel i, wurde direct gemessen.

Um den mit dem Laufe der Sonne veränderlichen Eine fallswinkel i, zu berechnen, denken wir uns um den Einfallspunkt des Lichtstrahls auf den Heliostatenspiegel eine Kugel beschrieben und aus dem Mittelpunkte Linien gezogen nach der Sonne, dem Weltpole, dem Südpunkte des Horizonts und nach der Richtung des reflectirten Strahle Die vier Schnittpunkte dieser Linien mit der Kugeloberfläche seyen der Reihe nach SPMR, Fig. 14, Taf. I. Der Winkel SR ist doppelt so groß als der Einfaltswinkel des Lichtstrahls. Man findet denselben aus der Betrachtung des sphärischen Dreiecks PSR.. Von diesem Dreieck kennt man zunächst die Seite  $PS = 90^o - \delta$ , wo δ die Declination der Sonne bedeutet. Die Seite R. P und den Winkel R, PS findet man auf folgende Weise. In dem aphärischen Dreieck PMR, ist das direct gemessene Azimuth MR1, welches das Loch in der Lade mit dem Meridian macht, bekannt: Winkel PMR, ist ein rechter und

MP = 180 - p, wo p die Polhöhe bezeichnet. Daraus folgt:

$$\cos PR_1 = -\cos MR_1 \cos p$$
and 
$$\sin MPR_1 = \frac{\sin MR_1}{\sin PR_1}$$

Der Winkel  $SPR_i$  ist aber  $= MPR_i + t$ , wenn t den für den Vormittag positiv gesetzten Stundenwinkel der Sonne bedeutet. Man hat daher für  $R_i$  S oder den Winkel  $2i_i$ , welchen der auf den Heliostatenspiegel einfallende Strahl mit dem reflectirten macht

$$\cos RS = \cos 2i, = \cos PR, \cos (90 - \delta) + \sin PR, \sin (90 - \delta) \cos (R, PM + t);$$

 $\beta$  ergiebt sich einfach wie folgt:  $SR_1$  Fig. 14, Taf. I ist die erste Reflexionschene,  $R_1R_2$  die zweite Reflectionsebene; daher

$$\beta = PR_1 M - PR_1 S$$
und  $\sin PR_1 S = \frac{\sin PS \sin SPR_1}{\sin SR_1}$ 

Fällt die zweite Spiegelreslexion binweg, so wird der Werth von S einsach

$$S = \frac{1}{2}(p_1^2 + s_1^2)$$

Fassen wir alle diese Betrachtungen zusammen, so erhält man aus den direct an unserem Instrumente beobachteten Wirkungen wo diejenige in Lichtgraden Wo ausgedrückte Wirkung, welche die frei auf das Insolationsgefaß scheinende Sonne, wenn keinerlei auslöschende Einflüsse mitgewirkt hätten, hervorgebracht haben würde, durch die formel

$$W_0 = \frac{n_1 \, NA}{10000 \, S} \, w_0$$

Die folgende Tabelle 11 giebt eine Reihe von Beobschtungen, welche wir am 3. August 1857 und am 14. und 15 September 1858 bei vollkommen heiterem Himmel mit Chlorknallgas von größter Empfindlichkeit auf die angegebene Weise ausgeführt haben. Bei den mit zwei Spiegeln, einem Heliostatenspiegel von Spiegehnetall und einem Spiegel

, angestellten Beobachtungen am 3. August 1857 Elemente zur Berechnung von A und S folgende 34;  $\lambda_1 = 1894'',6$ ;  $i_2 = 72^{\circ} 50'$ ;  $MR_1 = 45^{\circ} 7'$ ;

 $\delta = +17^{\circ} 29'; p = 49^{\circ} 24'.$ 

ie nur mit der einen Spiegelreflexion des Heliosta. 1. und 15. September 1858 angestellten Versuche

 $=21",22; \lambda_1=1912"; MR_1=73° 44';$ 3° 26' für den 14. und + 3° 4' für den 15.;  $p = 49^{\circ} 24'$ .

## Tab. 14.

3. August 1857 bei 0,7560 Barom.

| -4 | II.<br>Zenithdistanz<br>der ① | III.<br>Beobachtete<br>Wirkung wa | $W_{\bullet} = \frac{\forall I.}{x_1 N A} \omega_{\bullet}$ | 8     |
|----|-------------------------------|-----------------------------------|-------------------------------------------------------------|-------|
|    | 57° 35'                       | 8,70                              | 63,13                                                       | 0,384 |
|    | 50 51                         | 12 11                             | 69,21                                                       | 0,378 |

ein und derselben Masse bei verschiedener Dichtigkeit dieser Masse unverändert bleibt, vorausgesetzt, dass die verschiedene Dichtigkeit, wie es in der Atmosphäre der Fall ist, in jeder Gasschicht eine gleichsörmige bleibt, so vereinsacht sich die Betrachtung noch mehr, wenn man sich die Atmosphäre als eine die Erde umhullende, in allen Höhen gleich dichte Gasschicht von 0,76 Quecksilberdruck und 0° C. vorstellt. Wir beziehen uns daher im Folgenden auf eine solche ideelle Atmosphäre. Bezeichnet man die chemische Wirkung eines Sonnenstrahls, ehe er diese ideelse Atmosphäre durchlausen hat, mit A, und seine Wirkung, wenn er darin eine Schicht von der Länge I durchlausen hat, mit Wo, so ergiebt sich unseren früheren Betrachtungen zusolge die Gleichung

$$W_a = A 10^{-aI}$$

wo  $\frac{1}{a}$  die Wegstrecke bedeutet, nach welcher die ursprüngliche Wirkung A durch Extinction auf  $\frac{1}{10}A$  herabgesunken ist. I ist durch die Höhe der ideellen Atmosphäre und die Zenithdistanz der Sonne bestimmt.

Denken wir uns in der von gleicher Dichtigkeit bei 0°,76 und 0° angenommenen Atmosphäre L, Fig. 15 Taf. I, bei c den Ort, wo die chemische Lichtwirkung gemessen wurde, in der Richtung cb den Zenith, in der Richtung ca die Sonne, so ist bca = q die Zenithdistanz der Sonne, cb = h die senkrechte Höhe der Atmosphäre und ac = l der in der Atmosphäre vom Sonnenlichte durchlaufene Raum. Man hat daher:

$$l = \frac{h}{\cos q}$$

und also

$$12) \quad W_0 = A \, 10^{-\frac{a \, b}{\cos \varphi}}$$

Berechnet man nach der Methode der kleinsten Quadrate die Werthe von A und ah aus den Versuchen vom 3. August 1857 und vom 14. und 15. September 1858, so erbält man:

A = 318,3

ah = 0.3596.

r Barometerstand betrug im Mittel bei allen in Ta hrten Versuchen

 $0.7557 = P_{o}$ .

e senkrechte Höhe h, welche die Atmosphäre zus eobachtungen gehabt haben würde, wenn ihre iberall dem Drucke 0,7557 und der Tempe eutsprechend gewesen wäre, lässt sich aber leich pecifischen Gewichte der Lust und des Quecksinen. Nimmt man nach Regnault für das Verbänerischen Gewichts von Lust und Quecksilbe 1,000095084 an, so ergieht sich für unsere Vers

 $h = \frac{0.7557}{0.000095084} = 7947^{m}.$ 

Zahl in  $\alpha k = 0.3596$  substituirt, giebt für  $\alpha$  den  $\nabla$  0.1525.

Tab. 15.

|           |               | Berechnete        | Beobachtete       |
|-----------|---------------|-------------------|-------------------|
| Zahl der  | Zenithdistanz | chem. Beleuchtung | chem. Beleuchtung |
| Beobacht. | der ⊙         | in Lichtgraden,   | in Lichtgraden.   |
|           | 57" 35'       | 67,9              | 63,1              |
| 2         | 50 51         | 85,8              | 89,2              |
| 3         | 46 8          | 96,4              | 93,0              |
| 4         | 68 34         | 33,1              | 26,2              |
| 5         | 76 30         | 9,2               | 5,5               |
| 6         | 73 49         | 16,3              | 15,5              |
| 7         | 71 37         | 24,5              | 22,4              |
| 8         | 68 34         | 33,1              | 27,9              |
| 9         | 67 30         | 36,6              | 38,9              |
| 10        | 64 42         | 47,9              | 45,9              |
| Eli       | 60 48         | 58,3              | 62,6              |
| 13        | 58 11         | 66,2              | 67,6              |

Der wahrscheinliche Fehler dieser Beobachtungen beträgt

$$0.6745 \sqrt{\frac{\Sigma \sigma^2}{12}} = \pm 2.7 \text{ Lichtgrade.}$$

Bei der großen Schwierigkeit, das Chlorknallgas genau im Maximum der Empfindlichkeit herzustellen und während der Versuche dauernd zu erhalten; bei den vielen Reductionen, durch welche sämmtliche die Beobachtungen störende Emtlüsse eliminirt werden müssen; bei den kleinen Verschiedenheiten der Lichtextinction endlich, welche die örtliche Luftbeschaffenheit des wolkenlosen Himmels mit sich bringen kaun, wird man diesen mittleren Fehler immer noch die sehr klein betrachten dürfen.

Formel 14 zeigt, dass die Sonnenstrahlen vor ihrem Eintent in die Erdatmosphäre eine Beleuchtung von 318,3 — L Lichtgraden hervorbringen. Wenn die Strahlen, welche diese Beleuchtung erzeugen, bis zu ihrer völligen Extinction wie unendlich große Chlorknallgasatmosphäre durchstrahlten, so würde dadurch in der Minute eine Salzsäureschicht von 0° und 0,76 gebildet werden, deren absolute Höhe H<sub>1</sub> mit Hülfe der S. 209 entwickelten Formel

$$H_1 = \frac{v}{q} \cdot \frac{1}{1-10^{-c/k}} \cdot L$$

ist,

en Versuchen, aus welchen die Zahl 318,3 abge, wurden von einem Lichtgrade v == 0,00001155

ter Salzsäure von 0° und 0°,76 Druck in der Micugt. Für Sonnenlicht ergiebt sich nach unsern
Versuchen der Werth des Extinctionscoöfficienten
knallgas von 0° und 0°, 76 Druck

$$\alpha = \frac{1}{0.052 \text{ Meter.}}$$

re Querschnitt des Insolationsgefäßes war q = 0.00033 Quadratmeter,

re Durchmesser desselben

d = 0,0094 Meter.

Gas im Insolationsgefäß befand sich während der ungen unter dem Quecksilberdruck P = 0.7551 od der Temperatur  $t = 18^{\circ}$ , welcher letzteren die

Kraft durch Extinction und Zerstreuung in der Atmosphäre verloren gehen.

Nehmen wir die mittlere Entfernung der Erde von der Sonne zu r = 20682329 geographischen Meilen an, und denken wir uns die Sonne in den Mittelpunkt einer Kugel, deren Radius = r ist, so beträgt die Obertläche dieser Kugel  $4\pi r$ . Das Licht, welches von der Sonne zu dieser Kugeloberfläche gelangt, würde, wenn es in Chlorknallgas verlöschte, auf dieser Kugeloberfläche eine  $35^m$ ,3 oder 0.004756 geographische Meilen hohe Salzsäureschicht von  $0^n$  und  $0^m$ ,76 Druck in jeder Minute erzeugen. Daraus folgt: dass das Licht, welches die Sonne in der Zeit einer Minute in den Weltraum aussendet, eine chemische Krast repräsentirt, durch welche etwas mehr als fünfundzwanzig und eine halbe Billion Cubikmeilen Chlorknallgas sich zu Salzsäure verbinden können.

Auf ähnliche Art sind die in der folgenden Tabelle 16. zusammengestellten, noch durch keine atmosphärische Extraction geschwächten chemischen Wirkungen berechnet, welche die Sonne auf die Oberfläche der acht Hauptplaneten ausübt. Die zweite Columne derselben enthält die auttleren Entfernungen dieser Planeten von der Sonne; die dritte die in Lichtgraden ausgedrückten, auf den in Columne 1 angegebenen Planeten ausgeübten chemischen Wirkungen; und in der letzten finden sich diese Wirkungen ausgedrückt in Lichtmetern.

| Т | ah. | -1 | R |
|---|-----|----|---|

| I.      | 11.    | 111,   | 17       |           |
|---------|--------|--------|----------|-----------|
| Merkur  | 0,387  | 2125,0 | 235,4 Li | chtmeter. |
| Venus   | 0,723  | 608,9  | 67,5     |           |
| Erde    | 1,000  | 318,3  | 35,3     | 4         |
| Blars   | 1,524  | 137,1  | 15,2     | 16        |
| Jupiter | 5,203  | 11,8   | 1,2      | .10       |
| Saturn  | 9,539  | 3,5    | 0,4      | a         |
| Uranus  | 19,183 | 1,0    | 0,1      | 4         |
| Neptun  | 30,040 | 0,4    | 0,04     |           |

Natur bei dem Verbrauche der chemischen von gespendeten Kraft im Weltraum zu Werke geht empfängt von dieser Kraft nur einen verschwinen Theil, Saturn und die noch ferner liegenden o wenig, dass dort schon ein organisches Leben. Erde trägt, zur Unmöglichkeit werden würde. Iesen Betrachtungen über die Größe der gesammehen Kraft, welche von dem Sonnenkörper ausen wir zu den Verhältnissen übergehen, uhter ler kleine dem Erdkörper zu Gute kommende eser Kraft an der Erdoberfläche zur Verwendung

eigt sich zunächst im Vergleich zu den thermischen in des Sonnenlichtes ein wesentlicher Unterschied, ein Erlöschen der Sonnenstrahlen ursprünglich erbrine wird durch Strahlung und durch die StröMeeres und der Atmosphäre so unregelmäßig

Wir geben in folgender Tabelle 17 eine nach dieser Formel berechnete Zusammenstellung, in welcher für die Zenithdistanzen der Sonne von 90° bis 0° diejenige chemische Beleuchtung in Lichtgraden angegeben ist, welche die Sonnenstrahlen in Höhen ausüben, die den Atmosphärendrucken von 0<sup>m</sup>,8 bis 0<sup>m</sup>,05 entsprechen. Die oberste Horizontalspalte enthält die Zenithdistanzen der Sonne, die ziste Verticalspalte die Atmosphärendrucke und die übrigen Verticalspalten die zugehörigen Wirkungen.

Die Curven Fig. 17, Taf. II geben eine graphische Ansicht dieser Abhängigkeit der chemischen Beleuchtung vom Barometerstande. Die Abscissen entsprechen den Zenithdistanzen der Sonne, die Ordinaten der bei diesen Zenithdistanzen hervorgebrachten chemischen Wirkung in Lichtgraden. Den Curven sind die ihnen zugehörigen Barometerstände beigeschrieben. Sie zeigen, wie ungleich unter sonst gleichen Umständen die chemische Beleuchtung der Tieflander und der Hochslächen seyn muß und wie diese Beleuchtung mit zunehmender Höhe über dem Meere in einem rascheren Verhältnis wächst, als der gleichzeitigen

Tab. 17.

Abnabme des atmosphärischen Druckes entspricht.

|      | 0.0   | 100    | 200   | 300   | 400   | 500   | 60°   | 700   | 80°   | 800 |
|------|-------|--------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-----|
|      |       |        |       |       |       | _     | _     |       |       |     |
| 0,80 | 132,5 | -130.7 | 125,2 | 115,7 | 102,3 | 81,4  | 55,2  | 24,3  | 2,1   | 0,0 |
| 0.75 | 139.8 | 138,2  | 132.7 | 123,2 | 108,9 | 88,1  | 61,5  | 28,8  | 2,8   | 0,0 |
| 0,70 | 147.8 | 146,1  | 140.7 | 131,3 | 116,9 | 96,5  | 69,7  | 33,8  | 3,5   | 0,0 |
| 0.65 | 156,2 | 151,5  | 146,6 | 139,6 | 125,7 | 105,2 | 76,6  | 29,2  | 5,3   | 0,0 |
| 0,50 | 165,0 | 163,3  | 158,1 | 149,6 | 135,0 | 114.5 | 85,5  | 46.6  | 7,2   | 0,0 |
| 0,55 | 174,2 | 172,6  | 167,6 | 158,7 | 145,0 | 124,7 | 95,4  | 54,7  | 99    | 0,0 |
| 0.50 | 184,1 | 182,5  | 177,7 | 169 0 | 155,7 | 135.7 | 106,1 | 64,2  | 13,6  | 0,0 |
| 0,45 | 194,4 | 193,0  | 188,4 | 180,1 | 167,2 | 147,8 | 138,8 | 75.3  | 18,6  | 0,0 |
| 07.0 | 205,3 | 204,9  | 199,6 | 191,9 | 179,7 | 161,0 | 132,5 | 88.1  | 25,5  | 0,0 |
| 0,35 | 216,9 | 215,7  | 211,6 | 204,4 | 193,0 | 175,3 | 147,8 | 103,8 | 35,0  | 0,0 |
| 0,30 | 229.1 | 228,0  | 224,4 | 217,8 | 207,2 | 190,9 | 165,0 | 121,7 | 48,0  | 0,0 |
| 0,25 | 241,9 | 241,0  | 237,N | 231,9 | 222.6 | 207,9 | 184,1 | 142,9 | 67,8  | 0,0 |
| 0.20 | 255,7 | 254,8  | 252.1 | 217,2 | 239,1 | 226,3 | 205,3 | 167,7 | 90,1  | 0,0 |
| 0.15 | 269,5 | 269,1  | 267,3 | 263,2 | 256,8 | 246.5 | 229,1 | 196,9 | 123,5 | 0,0 |
| 0,40 | 285,2 | 284.7  | 283,2 | 280,5 | 275,8 | 268,4 | 255,7 | 231,1 | 169,3 | 0,0 |
| 0,05 | 301,3 | 301.0  | 300,2 | 298,7 | 296,3 |       | 285,2 | 271,1 | 232,1 | 0,0 |
| 0,00 | 318,3 | 318.3  | 318,3 |       | 318,3 |       | ,     | 3183  | 318,3 | 0,0 |
|      | , ,   | ,      | 1     | ,     | - 1   |       | ,     | 1     |       | 1   |

Man sieht zugleich an diesen Curven, dass die Ungleichheiten in der Beleuchtung um so stärker hervortreten, je niedriger die Sonne über dem Horizont steht. Wenn sich z. B. in Reykjavik die Sonne bei einem Barometerstande von 0,770 10° über dem Horizonte befindet, so wird der Boden durch den Sonnenschein auf 2,5 Lichtgrade erleuchtet. Sinkt das Barometer nur um 30mm, so steigt diese Beleuchtung auf 2,9 Lichtgrade. Auf dem höchsten Kraterrande des nahe gelegenen Hekla, wo Einer von uns am 26. Juli 1846 den Barometerstand 0m,6290 beobachtete, muss die Beleuchtung schon auf 6,1, und auf der Spitze des Dhawalagiri, wo das Barometer unter 0m,200 sinkt, muss sie mindestens auf 90 Lichtgrade steigen. So ist zur Zeit, wo die Sonne in den Breiten des Himalaya den Zenith beinah erreicht, in den zwölf - bis vierzehntausend Fuss hohen, dem Getreidebau noch zugänglichen Thaltlächen des Tibetauischen Hochlandes die chemische Wirkung der Sonneustrablen fast anderthalb Mal so grofs, als im benachbarten Hindostanischen Tieflande. Dieser Unterschied nimmt mit wachsender Zenithdistanz der Sonne in einem so raschen Verhältnifs zu, daß, wenn die Sonne noch 45" vom Zenith entfernt steht, die chemische Beleuchtung jener Hochslachen schon mehr als doppelt so groß ist wie im Hindostanischen Tieflande.

Man sicht schon ans diesen wenigen Beispielen, wie sehr die chemische Intensitat des Sonnenscheins zunimmt, wenn man sich in bedeutendere Höhen der Atmosphäre erhebt. Und doch sind diese von der Meereshöhe bedingten Unterschiede in der chemischen Beleuchtung nur gering im Vergleich zu den Verschiedenheiten, welche von der geographischen Breite abhängen. Um von diesen Unterschieden eine Vorstellung zu geben, haben wir für dieselben Orte, deren chemische Beleuchtung durch das Himmelsgewölbe bereits oben mitgetheilt wurde, die chemische Wirkung welche die Sonnenstrahlen bei 0<sup>m</sup>,76 Barometerstand zur Zeit der Frühlings-Tag- und Nachtgleiche während der einzelnen Tagesstunden auf ein horisontal gedachtes Flä-

chenelement ausüben, in Lichtgraden berechnet und in der folgenden Tabelle 18 zusammengestellt. Die Formel

 $W_o = 318.3 \times 10^{-0.4758 P}$ 

giebt die chemische Beleuchtung eines Flächenelements, auf welches die Sonnenstrahlen senkrecht auffallen. Um die in der folgenden Zusammensetzung gegebene Beleuchtung eines nicht rechtwinklig gegen die auffallenden Strahlen sondern in der Ebene des Horizonts gedachten Flächenelements zu erhalten, sind die Werthe von  $W_o$  noch mit  $\cos \varphi$  multiplicirt.

Tab. 18.

|      |        |      |      |      | Melville-<br>insel | Reykjavik | Petersburg | Man-  | Heidel-<br>berg | Neapel | Cairo |
|------|--------|------|------|------|--------------------|-----------|------------|-------|-----------------|--------|-------|
| 6h   | a. In. | ode  | r 6h | p m. | 0,00               | 0,00      | 0,00       | 0,00  | 0,00            | 0,00   | 0,00  |
| 7    | 9      | - 44 | 5    | 26   | 0,00               | 0,02      | 0,07       | 0,22  | 0,38            | 0,89   | 1,74  |
| - 24 |        | 34   | 4    | -    | 0,07               | 1,53      | 2,88       | 5,85  | 8,02            | 13,31  | 20,12 |
| 9    |        |      | 3    | 10   | 0.67               | 6,62      | 10,74      | 18,71 | 23,99           | 35,88  |       |
| 10   | 30     | 30   | 2    | 20   | 1,86               | 13,27     | 20,26      | 32,91 | 40,94           | 55,46  |       |
| 11   | 9      |      | п    | ш    | 3,02               | 18,60     | 27,55      | 43,34 | 53,19           | 74,37  |       |
| 12   | 30     | 10   |      | 18   | 3,51               | 20,60     | 30,26      | 47,15 | 57,62           | 80,07  | 105,3 |

Die Curve Fig. 18, Taf. II giebt eine graphische Darstellung für die in der vorstehenden Tabelle 18) enthaltenen Orte und Zeiten. Die Ordinaten stellen die in Lichtgraden ausgedrückten chemischen Wirkungen für die auf der Abscissenlinie aufgetragenen Tageszeiten in Beziehung auf die an den Curven bemerkten Orte dar. Vergleicht man diese Curven mit den für das zerstreute Himmelslicht gegebenen in Fig. 15, Taf. III, so zeigt sich die merkwürdige Thatsache, daß zur Zeit der Frühlings-Tag- und Nachtgleiche vom Nordpol bis unter die Breite von Petersburg hinab, während der ganzen Dauer des Tages die chemischen Wirkungen, welche vom zerstreuten Lichte des Himmelsgewölbes ausgeübt werden, größer sind als die Wirkungen des direct auf die Erde fallenden Sonnenlichts, und daß sich selbst in anderen Breiten, zwar nicht während des ganzen Tages,

während einzelner Tagesstunden, dieselbe Erhis zum Acquator hin wiederholt.

nicht nur zur Zeit der Tag- und Nachtgleiche, nallen Orten und zu allen Zeiten, wo die Sonna als 20° 56' über den Horizont erhebt, von Song bis zu einer gewissen Erbebung der Sonne Horizont, das Tageslicht den Sonnenschein an Kraft übertrifft, dass bei fortschreitender Erhe-Sonne ein Punkt erreicht wird, wo Sonne und wölbe in ihren chemischen Wirkungen gerade I. und dass endlich bei noch höherem Stande der chemische Kraft des Tageslichts gegen die des eins zurückbleibt. Die \*Phase gleicher chemischer ga, welche zwischen Tageslicht und Sonnenschein einsal eintritt, entspricht einer bestimmten Zenithe Sonne q, die sich leicht mit Hülfe einer Nähende aus der Formel

selben photographischen Papiers gleichzeitig einwirken läßt und die Zeit bestimmt, wo die Schwärzung des Papiers durch beide Lichtquellen eine gleiche ist. Aus der Uebereinstimmung der Zeit, wo diese Erscheinung eintritt, mit der durch Rechnung gefundenen, last sich am besten der Grad von Zuverlässigkeit beurtbeilen, welchen unsere Versuche und die daraus abgeleitete Theorie gewähren. 21. und 22. Februar und der 7. und 11. Marz 1459 bot zu einer solchen Prüfung eine erwünschte Gelegenheit dar, da der Hummel an diesen Tagen bei einem schwachen Nordostwind von Sonnenaufgang bis Sonnenuntergang collkommen wolkenlos und klar war. Die Versuche wurden gleichzeitig in dem verfinsterten Bodenraum und auf dem Dache des Heidelberger akademischen Laboratoriums von zwei Beobachtern in der Art ausgeführt, dass der eine auf dem Dache das Licht des Himmelsgewölbes mit Ausschlufs des directen Sonneulichts auf photographisches Papier einwirken hels, während der andere im Bodenraum zu derselben Zeit und während einer gleichen Zeitdauer die Sonnenstrahlen auf ein Stück desselben photographischen Papiers senkrecht auffallen liefs. Die Sonnenstrahlen fielen durch eine Oeffnung im Dache auf die nur ein Zoll im Durchmesser haltende kreisrunde Oeffnung eines innen geschwärzten Kastens, in welchem das photographische Papier sich befand. Um die Bestrahlung möglichst senkrecht auf der Ebene des Papiers vor sich gehen zu lassen, war dasselbe auf ein Brettchen geklebt, das mit der Hand in jede Lage gegen die auffallenden Strahlen gestellt werden konnte. Auf dem Papier befand sich ein senkrecht gegen die Ebene des Brettes gerichteter Stift. Während der Bestrahlung wurde das Brett so gehalten, dass dieser Stift nach keiner Seite bin emen Schatten warf, wodurch sich genau die Stellung ergab, bei welcher die Strahlen dem Stifte parallel d. h. seukrecht auf das Papier aussielen.

Mit Rücksicht auf den während der Beobachtungen berrschenden Barometerstand von 0<sup>m</sup>,764 giebt die Rechnung für die Zenithdistanz der Sonne, bei welcher die chemische

Beleuchtung durch die directen Sonnenstrahlen der Beleuchtung durch das zerstreute Himmelslicht gleichkommt, den Werth 71° 4'. Die Sonne erreichte diese Zenithdistanz am 21. Februar 1859, dem Tage unserer Beobachtungen, Morgens 9h 7' und Nachmittags 2h 53' W. Z. Die Versuche vom 21. Februar begannen 11h 30' W. Z., wo die Schwärzung des Papiers viel bedeutender durch das Sonnenlicht war, als durch das Himmelslicht; später nahm dieser Unterschied der Schwärzung immer mehr ab; um 3b l' war derselbe nur noch sehr gering; um 3h 16' zeigte sich der Punkt gleicher Schwärzung bereits überschritten; das von der Sonne beschienene Papier war zu dieser Zeit schon bedeutend heller, als das vom Himmelsgewölbe bestrahlte. Die gesuchte Phase trat daher zwischen 3h 1' und 3h 16' ciu. Der Rechnung nach hätte sie 2h 53' beobachtet werden müssen. Bei einer zweiten Versuchsreibe am folgenden Tage zeigte sich unter demselben Luftdruck die Erschemung Nachmittags zwischen 3h 23' und 3h 39' statt um 2h 56; und Morgens zwischen 8h 30' und 8h 43', statt um 9h 4'. 7. März 1859 bei einem Barometerstande von 0",752 zeigte sich die Erscheinung Nachmitttags zwischen 4º 17' und 4º 27': der Rechnung nach hätte sie 3h 33' eintreten müssen. Am 11. März 1859, wo der wolkenlose Himmel eine besonders intensive Bläue zeigte, erfolgte bei 0",764 Barometerstand die gleiche Schwärzung Morgens um 7h 42' statt um 8h 22'. Man sieht aus diesen Beobachtungen nicht nur, daß die aus unserer Theorie gefolgerten Phasen wirklich vorhanden sind, sondern auch, dass sie nahezu in den Zeitpunkt fallen, welchen die Rechnung voraussagt. Der beobachtete Zeitpunkt, wo die Erscheinung eintritt, geht zwar Vormttags dem berechneten um etwa 45 Minuten voraus, während er demselben Nachmittags um ungefähr 20 Minuten nachfolgt. Dieser Zeitunterschied erklärt sich indessen genügend aus dem Umstande, dass der Horizont an uuserem Beobachtungsorte nach West, Ost und Nord bis zu einer Höhe von ungefähr 12° durch die das Neckarthal einschliefsenden Hügelketten verdeckt war, wodurch eine Abweichung geunu in dem Sinne, wie wir sie besbachteten, herbeigeführt werden mulste.

Wir geben nun zur Betrachtung des chemischen Genammtellects über, welchen das directe mit der Tageszeit weränderliche Sonnenlicht während einer gegebenen Zeitdauer auf ein horizontales Flächenelement ausübt.

Wie wir oben erwähnt haben, giebt die Formel

0,1738 P

15)  $W_1 = \cos q \times 318.3 \times 10^{-105 \, q}$ 

den chemischen Effect W., welchen die Sonnenstrahlen auf ein bortzontal begendes Flachenelement während einer Minute ausüben. Für die weitere Rechnung ist es indessen bequemer, W. durch eine Reihe auszudrücken, die nach Potenzen der Cosinusse der Zenithdistanz fortschreitet, nämlich

 $W_1 = a \cos^2 q + b \cos^3 q + c \cos^4 q + \dots$ 

Wir haben mit Hülfe der Formel 15) die Werthe von W, für Zenithdistanzen der Sonne von je 10 zu 10 Graden zwischen 0° und 90° berechnet und daraus die Coëfficienten abe nach der Methode der kleinsten Quadrate bestimmt.

16)  $W_1 = 31.99 \cos^2 \varphi + 417.6 \cos^2 \varphi - 248.7 \cos^4 \varphi$ 

Die nachstehende Zusammenstellung zeigt zwischen den nach dieser Formel 16) und den nach Formel 15) berechneten Werthen keine Unterschiede, die der unvermeidlichen Unsicherheit der Versuche gegenüber ins Gewicht fallen könnten.

|    | Nach Formel 15) | Nach Formel | 16) |
|----|-----------------|-------------|-----|
| 0  | 138,4           | 136,9       |     |
| 10 | 134,6           | 133,8       |     |
| 20 | 123,3           | 124,3       |     |
| 30 | 105,4           | 107,3       |     |
| 40 | 62,2            | 83,3        |     |
| 50 | 56,0            | 55,2        |     |
| 60 | 30,1            | 29,6        |     |
| 70 | 9,5             | 9,6         |     |
| 80 | 0,5             | 1,0         |     |
| 90 | 0,0             | 0,0         |     |

Poggendorff's Annal. Bd. CVIII.

wollen nun die Menge der chemischen Stein, welche an einem gegebenen Orte und wäschenen Zeit direct von der Sonne auf ein (es Horizonts liegendes Flächenelement auffall Zenithdistanz der Sonne hängt mit der weit eines Ortes durch die bereits mehrfach angeig

 $\cos \varphi = \cos \delta \cos p \cos t + \sin \delta \sin p$ n, worin  $\delta$  die Declination der Sonne, p die Breite des Ortes, und t den Stundenwinke edeutet. Setzt man der Kürze wegen sin  $\delta$  sin  $\delta$  cos  $p = \beta$ , und entwickelt man die Forme nach Potenzen von  $\cos t$  fortschreitende Reihlich

 $\alpha^2 + 2\alpha \beta \cos t + \beta \cos^2 t$   $\alpha^3 + 3\alpha^2 \beta \cos t + 3\alpha \beta^2 \cos^2 t + \beta^3 \cos^3 t$  $\alpha^4 + 4\alpha^4 \beta \cos t + 6\alpha^2 \beta^2 \cos^2 t + 4\alpha \beta^3 \cos^3 t + \beta^4$ 

$$\int dt = \pi$$

$$\int \cos t \, dt = 2$$

$$\int \cos^2 t \, dt = \frac{\pi}{2}$$

$$\int \cos^3 t \, dt = \frac{4}{3}$$

$$\int \cos^4 t \, dt = \frac{3}{8} \pi$$

also

$$\int w \, dt = \frac{\pi}{2} \, a \, \cos^2 p + \frac{4}{3} \, b \, \cos^3 p + \frac{3}{8} \, \pi \, c \, \cos^4 p$$

und

$$W = 12 \times 60 \left( \frac{a}{2} \cos^2 p + \frac{4}{3\pi} b \cos^3 p + \frac{3}{8} c \cos^4 p \right)$$

oder nach Substitution der Werthe von abc

$$W = -11520 \cos^2 p + 127600 \cos^3 p - 67140 \cos^4 p.$$

Nach dieser Formel ist für die in der folgenden Tabelle 19 angegebenen Orte das gesammte in Lichtgraden ausgedrückte Sonnenlicht berechnet, welches während der Tagesdauer zur Zeit der Frühlings-Tag- und Nachtgleiche auf ein in der Ebene des Horizonts befindliches Flächenelement auffällt. Spalte I entbält die Orte, für welche die Rechnung ausgeführt wurde: Spalte II die geographische Breite dieser Orte; Spalte III die chemischen Lichtgrade, auf welche das horizontale Flächenelement durch die directen Sonnenstrahlen allein erleuchtet wird; Spalte IV die in Tab. 136 bereits mitgetheilten Lichtgrade, auf welche dasselbe Flächenelement durch das Hinmelsgewölbe erleuchtet wird; und Spalte V die durch die Sonne und das Himmelsgewolbe gemeinschaftlich hervorgebrachte chemische Beleuchtung in Lichtgraden; Spalte VI die Höhen der nach Formel 5) berechneten Salzsaureschichten (von 0 und 0°,76). welche während dieser eintagigen Gesammtbeleuchtung von Himmel und Sonne hervorgebracht werden würden.

## Tab. 19.

| 1 421 631      |    |     |      |       |       |       |        |
|----------------|----|-----|------|-------|-------|-------|--------|
| 1              |    | 11. |      | 111.  | JV.   | V.    | VI.    |
| Melville-Insel | 74 | 47  | N.B. | 1196  | 10590 | 11790 | 1306 M |
| Reykjavík      | 64 | 8   |      | 5964  | 15020 | 20980 | 2324   |
| Petersburg     | 59 | 56  |      | 8927  | 16410 | 25340 | 2806   |
| Manchester     | 53 | 20  |      | 14520 | 18220 | 32740 | 3625   |
| Heidelberg     | 49 | 24  |      | 18240 | 19100 | 37340 | 4136   |
| Neapel         | 40 | 52  |      | 26640 | 20550 | 47190 | 5226   |
| Cairo          | 30 | 2   |      | 36440 | 21670 | 58110 | 6437   |
| Bombay         | 19 | 0   |      | 43820 |       |       |        |
| Ceylon         | 10 | 0   |      | 47530 |       |       |        |
| Borneo         | 0  | -0  |      | 48940 |       |       |        |

Man sieht aus den Zahlen der Spalte V, dass die sammte chemische Kraft, welche gleichzeitig vom Himme gewölbe und von der Sonne ausgeht, verhältnismässig wenig mit der geographischen Breite variirt. Cairo ungefähr 5mal und in Heidelberg 2mal so groß, auf der Melville-Insel, welche nur gegen 15° vom Norde entfernt liegt. Trotz dieser geringen Unterschiede in d chemischen Beleuchtung ist an dem Tage, für welchen die Betrachtungen gelten, der höchste Stand der Sonne Chi dem Horizont an den erwähnten Orten außerordent verschieden. Auf der Melville-Insel beträgt er 15" 13', " Heidelberg 40° 36' und zu Cairo 59° 58'. Der Grund die ser auffallenden Erscheinung liegt in dem großen Za streuungsvermögen der Atmosphäre, welche wie ein Reis lator die photochemischen Vorgänge an der Erdoberflad regelt und die großen von dem Stande der Sonne alle abhängigen Unterschiede in der chemischen Beleuchter mindert und ausgleicht. Man erkennt diefs an den Zahle der Spalten III und IV. Auf der Melville-Insel, zu Ha delberg und zu Cairo verhält sich die vom Sonnensch allein gelieferte chemische Kraft nahezu wie 1:15,3:30 während die chemische Kraft, welche an diesen Orten va Himmelsgewölbe allein ausgeht, ebeufalls bezogen auf de als Einheit genommene, vom Sonnenschein auf der Melville Insel bervorgebrachte Wirkung sich verhält wie 8,9:16:18,1 Eine Vergleichung der beiden Columnen III und IV zeigt ferner, dass bis zur Breite von Heidelberg hinab die vom Himmelsgewölbe ausgehende chemische Kraft merkwürdiger Weise größer ist, als die von den directen Sonnenstrahlen gelieserte. Zu Heidelberg ist sie nur wenig größer; zu Petersburg schon sast verdoppelt, und auf der Melville-Insel sogar beinahe zehumal so groß.

## 4. Die Sonne in ihren photockemischen Wirkungen verglichen mit einer irdischen Lichtquelle.

Es schien uns nicht ohne Interesse, noch einige Versuche anzustellen, um das vom Sonnenkörper ausgehende Licht mit einer irdischen Lichtquelle zu vergleichen. Zu einer solchen Vergleichung schien uns nichts geeigneter als die ungeheure Lichtentwicklung, welche von der Oberstäche eines brennenden Magnesiumdrahtes ausgeht. Wir haben daher zu den folgenden Versuchen einen solchen Draht benutzt, dessen mikrometrisch genau gemessener Radius r= 0,1485 Mm. betrug, und der mittelst einer Stahlpresse nach demjenigen Verfahren angefertigt war, welches einer von uns zur Bereitung von Kalium-, Natrium- und Lithiumdraht angegeben und welches Dr. Mathiefsen auch auf die härteren Metalle der Erden anwendbar gemacht hat. Wird em solcher Draht an seinem Eude entzüudet, so brennt er sehr regelmässig fort und hinterlässt einen zusammenhängenden Faden von Magnesia.

Es war, um numerische Vergleichungen zu ermöglichen, waachst erforderlich, die während des Abbrennens im Glüben begriffene Drahtlänge zu ermitteln. Direct läst sich dieselbe nicht messen, da die nur ein paar Quadratuillimeter proise glühende Oberstäche durch Irradiation wie ein Hasel-usgroßer Feuerball erscheint. Mildert man diese ungeeure Lichtintensität durch dunkelfarbige Gläser, so lassen ich zwar die Gränzen des glühenden Drahttheiles erkenten, aber wegen des schnellen Fortschreitens der Glühercheinung nicht einmal annähernd genau messen. Dagegen gelang uns die Messung leicht mit ausreichender Genauigkent

auf folgende Weise: wir verbrannten einen 30 bis 40 Millimeter langen Magnesiumdraht von der angegebenen Dicke vor einem durch unsere constante Kastenflamme (Abh. II.) p. 79) erleuchteten stearinirten Photometerdiaphragma in einer solchen Entfernung, dass der Ring des Diaphragma's gerade verschwand. Verbrennt man nun bei soust unveränderter Stellung aller Apparattheile immer kürzere, genau gemessene Drahtenden, so verschwindet der Ring unverändert, bis man an eine Drahtlange gelangt, welche kürzer ist, als die während der Verbrennung im Glühen begriffene Stelle. Von diesem Augenblicke an verschwindet der Ring nicht mehr, sondern erscheint deutlich dunkel auf weißen Grunde. Bei zwei auf diese Weise ausgeführten Versuche reihen ergab sich, dass Drahtlängen über 10 Mm. den Ring noch zum Verschwinden brachten, unter 10 Mm. dagegen den Ring deutlich dunkel erscheinen ließen. Die bei der Verbrennung gleichzeitig glühend leuchtende Drahtlänge beträgt daher h == 10 Mm. Der brennende Draht brachte in einer Entfernung von 2440 Mm. vom Insolationsgefäß in der Minute eine Wirkung von 181,7 Lichteinheiten oder 0,01817 Lichtgraden hervor. Das Licht, welches diese Wirkung erzeugte, ging mithin von einem Magnesiumhalb cylinder aus, dessen Radius 0,1485 Mm. und dessen Höhe 10 Mm. betrug. Nach einem bekannten Satze der Optil giebt die Oberfläche dieses Halbeylinders eben so viel Licht aus, als ein gleich stark leuchtendes Rechteck, dessen Basie dem Durchnesser und dessen Höhe der Höhe des Cylinders gleich ist. Dieses Rechteck hatte bei unserm Versuche elnen Flächenraum von

2rh = 2,97 Quadratmillimetern,

welcher einer Kreisfläche von 0,9725 Mm. Radius entspricht. Ließe man diese Fläche in einer Entfernung von 208,7 Mm, statt wie bei dem Versuch in einer Entfernung von 2440 Mm, auf das Insolationsgefäß wirken, so würde sie dasselbe, stat auf 0,01817 Lichtgrade, nun auf

 $\frac{0.01817 \times 2440^2}{208,7^2}$  = 2,482 Lichtgrade

beleuchten. Die Entfernung 208,7 Mm. ist aber diejenige, bei welcher die leuchtende Kreissläche vom Insolationsgefäs aus gesehen die scheinbare Größe der Sonnenscheibe hat. Da die Sonne bei gleicher scheinbarer Größe, bevor ihre Strahlen durch die Atmosphäre eine Schwächung erfahren haben, das Insolationsgefäß auf 318,3 Lichtgrade beleuchten würde, wie sich aus Eorniel 14 ergiebt, so ist der chemische Glanz oder die chemische Wirkungsfähigkeit der von der Sonnenoberfläche ausgehenden Strahlen  $\frac{318,3}{2,482}$  oder 128,2 mal größer als bei dem in der angegebenen Form verbrennenden Magnesium. Mit Hülfe derselben Formel 14 lässt sich berechnen, dass der chemische Glanz unseres verbrennenden Magnesiumdrahtes dem chemischen Glanze der vom Meeresniveau aus gesehenen Sonnenscheibe gleichkommt, wenn dieselbe ungefahr 9° 53' über dem Horizont steht. Eine aus brennenden Magnesiumdrähten gebildete Scheibe, welche von einem Punkte im Meeresniveau gesehen die scheinbare Größe der Sonne zeigt, wurde daher auf diesen Punkt dieselbe chemische Wirkung ausüben, wie die bei völlig wolkenlosem Himmel 9° 53' über dem Horizont stehende Sonne. Hatte eine solche Scheibe z. B. den Durchmesser von 1", so würde ihre chemische Wirkung noch in ungefähr 107" Entfernung der Wirkung des Sonnenscheins gleichkommen, mit welchem die senkrecht auffallenden Strahlen der um den angegebenen Winkel über dem Horizont stehenden Sonne einen Gegenstand chemisch beleuchten.

Es schien uns von einigem Interesse, im Gegensatze zu dem chemischen Glanze auch noch den optischen, d. h. den durch das Auge melsbaren Glanz beider Lichtquellen mit einander zu vergleichen.

Wir reflectirten zu diesem Zweck am 13. November 1858, Mittags 12h W. Z., das Licht der am heitern Himmel stehenden Sonne mittelst eines schwarzen Glasspiegels durch eine kreisrunde Oeffnung von 0,399 Mm. Oeffnung auf das stearinirte Diaphragma unsers Photometers, und stellten dessen Kastenflamme so ein, dass der Ring aushörte sichtbar

Um dabei die verschiedene Färbung des Gasts zu beseitigen, befand sich ein schwach him btes Glas zwischen der Kastenflamme und a.

tensität des Lichtes, bei der der Ring verschwannen wir S die Intensität, welche Sonnenlicht ität I nach der Spiegelreflexion noch besitzt, g Größe, welche das die Sonnenstrahlen de och von dem Punkte aus gesehen besitzt, worring verschwindet und g, die scheinbare Grenscheibe, so ist

Jg<sub>1</sub> Ng

sität, welche die senkrecht auf das Photoma a frei auffallenden Strahlen der Sonne besit dieser Intensität die Intensität des brennen ndrahtes zu vergleichen, wurde derselbe entzüner solchen Entfernung vom Photometerdiaphra hat man für den mit dem Glanze des Magnesiumdrahtes verglichenen Glanz der Sonne G

$$G = \frac{d^2 r_1^2}{d_1^2 r^2}$$

S ergiebt sich aus der Formel

$$S = \frac{\sin^2(\varphi - \varphi^1)}{\sin^2(\varphi + \varphi^1)} + \frac{\lg^2(\varphi - \varphi^1)}{\lg^2(\varphi + \varphi^1)},$$

worin  $\varphi$  den Einfallswinkel und  $\varphi^1$  den Brechungswinkel des Strahls im Spiegel bedeutet.  $\varphi_1$  berechnet sich aus dem war  $\varphi_1 = 1.55$  angenommenen Brechungsverhältniss unseres Spiegels, wenn der Einfallswinkel  $\varphi$  bekannt ist. Dieser Einfallswinkel  $\varphi$  ergiebt sich aus dem Azimuth A, welches das die Sounenstrahlen durchlassende Loch mit dem Meridian machte, aus der Declination der Sonne  $\delta$  am Tage der Beobachtung, aus der Beobachtungszeit t und der Polhöhe von Heidelberg p mit Hülfe der unten entwickelten Formel 8). Substituirt man die numerischen Werthe von  $A = 73^{\circ}$  44';  $\delta = -17^{\circ}$  58';  $t = 0^{\circ}$  0';  $p = 49^{\circ}$  24' in die Formeln, so ergiebt sich

$$S = 0.95101.$$

Durch directe Messung ergab sich  $r = 0^{nm}, 1995$ ;  $r_1 = 0^{nm}, 9725$ ;  $d = 2590^{nm}$ ;  $d_1 = 2440^{nm}$ .

Aus diesen Werthen folgt

$$G = 524,7.$$

Die Beobachtung wurde am 13. November 1858 12<sup>h</sup> W.Z. angestellt. Dieser Zeit entspricht eine Zenithdistanz der Sonne von 67° 22'.

Bei dieser Zenithdistanz von 67° 22' ist mithin der durch das Auge wahrnehmbare Glanz der Sonnenscheibe 524,7 mal so groß als der des brennenden Magnesiumdrahtes, während bei derselben Zenithdistanz der chemische Glanz der Sonnenscheibe nur 36,6 mal so groß ist als der des Drahtes.

Die gleichförmige und ruhige Lichtentwickelung, mit welcher Magnesiumdraht in der Luft abbrennt, und die ungeheure photochemische Wirkung, welche er dabei ent-

wickelt, geben ein einfaches Mittel an die Hand, annähernd genau behebige, in unserem Lichtmaße ausgedrückte Beleuchtungen hervorzubringen. Nach den eben mitgetheilten Versuchen bringt ein 0°,997 langer Magnesiumdraht von 0°,297 Durchmesser in der Entfernung von 2°,44 eine Wirkung von 181,7 Lichteinheiten, deren 10000 auf einen Lichtgrad gehen, hervor. Für jedes Millimeter des abbrennenden Magnesiumdrahtes werden daher in 1 Meter Entfernung 1,1 Lichteinheiten erzeugt. Diese Zahlen sind noch nicht als sehr genau zu betrachten, da wir bei unsern Versuchen auf einen nur geringen Vorrath von Magnesiumdraht beschränkt waren und daher die Phänomene der Induction bei den Messungen nicht so vollständig, als wir es gewünscht auszuschließen vermochten.

Die Verbrennung von Magnesium bietet ein so einfachen und sicheres Mittel zu photochemischen Maßbestimmungen dar, daß die Verbreitung desselben im Handel im hohen Grade wünschenswerth erscheint. Wir glauben daher des Wissenschaft einen Dienst zu erweisen, wenn wir hier auf eine Anwendung dieses Metalls hinweisen, die möglicher Weise von solcher Bedeutung werden könnte, daß sich darauf eine technische Gewinnung desselben gründen ließe, — wir meinen die Anwendung desselben als Erleuchtungs material.

Ein brennender Magnesiumdraht von 0<sup>1018</sup>,297 Durchmesser erzeugt, nach einer von uns ausgeführten Messungso viel Licht als 74<sup>11</sup>) Stearinkerzen, deren 5 ein Pfundausmachen. Um dieses Licht eine Minute lang zu unterhalten, wird eine Drahtlange von 0<sup>108</sup>,987 erfordert, welche 0<sup>108</sup>,1204 wiegt. Um 10 Stunden lang ein Licht von 74 Stearinkerzen zu erzeugen, wobei ungefähr 10000 Grm. Stearinverbranut werden, sind daher nur 72,2 Grm. Magnesium erforderlich. Es käme nur darauf an, das Metall in Drahtform zu erhalten und dasselbe in dieser Form durch eine

<sup>1)</sup> Bei dieser Vergleichung, die nur als eine annähernde betrachtet werden kann, mußte das Photometerdraphragma mit schwach blauhehem Licht erleuchtet werden

geeignete Vorrichtung zu verbrennen. Beides dürfte leicht zu erreichen seyn. Um den Draht herzustellen, braucht man das Metall nur in einem erhitzten stählernen Stiefel, dessen Boden aus einer Platte mit Drahtziehlöchern besteht, mittelst eines Stahlpistons unter sehr hohem Druck zu pressen. Eine Vorrichtung zur Verbrennung würde sich gewiß ebenso leicht herstellen lassen, wenn man den auf Bobinen gewiktelten Draht mit Hülfe eines Uhrwerks zwischen zwei Walzen, ähnlich wie den Papierstreifen am Morse'schen Telegraphen, abwickelte und dessen auf diese Art hervorgeschobenes, gleichmäßig fortschreitendes Ende in einer Spiritus-flamme verbrennte.

5. Chemische Wirkungen der einzelnen Bestandtheile des Sonnenlichts.

Die chemischen Wirkungen der einzelnen Theile des Sonnenspectrums hängen nicht nur von der Natur des brechenden Mittels, sondern von der Dicke der Luftschicht ab, welche das zu untersuchende Sonnenlicht vor seiner Zerlegung durchstrahlt hat. Da bekanntlich in der Substanz des Glases ein erheblicher Theil der chemisch wirkenden Strahlen ausgelöscht wird, so haben wir bei den folgenden Versuchen nur Linsen und Prismen von Quarz angewandt. Um uns von den Ungleichheiten der atmosphärischen Lichtabsorption so unabhängig als möglich zu machen, wurden die Beobachtungen so rasch hinter einander ausgeführt, daß sich während derselben die Zenithdistanz der Sonne nur wenig ändern konnte.

Zu den Versuchen wurde ein vollkommen wolkenloser Tag gewahlt und das directe Sonnenlicht mittelst des aus Spiegelmetall bestehenden Spiegels eines Silbermann'schen Heliostaten durch einen engen Spalt in unser dunkles Zimmer reflectirt. Das durch eine Quarzlinse und zwei Quarzprismen erzeugte Spectrum wurde auf einen weißen Schirm geworfen, der mit einer Lösung von schwefelsaurem Chinin bestrichen war, um die ultravioletten Strahlen und die in ihnen vorhandenen Frauenhofer'schen Linien dem Auge sichtbar zu machen. Der Schirm war mit einem Spalt ver-

sehen, durch welchen nur gerade der zur Untersuchung bestimmte Theil des Spectrums auf das 4 bis 5 Fuß entfernt
stehende Insolationsgefaß unseres Instruments geworfen
wurde. Auf dem Schirm befand sich eine seine Mulimetertheilung, an welcher die Distanzen der Fraunhoser'schen
Linien abgelesen und der zu untersuchende Theil des Spectrums orientirt werden konnte.

Wir sind so glücklich gewesen, zur Orientirung der auf ihre chemischen Wirkungen untersuchten Strahlen die Zeichnung eines Spectrums benutzen zu können, die uns Prof. Stokes aus einer noch nicht von ihm publicirten Arbeit mit der freundschaftlichsten Bereitwilligkeit mitgetheilt bat, wofür wir ihm zu großem Danke verpflichtet sind. Diese Zeichnung, Fig. 10 Taf. II, enthält die durch seine Messungen bestimmten dunkeln Linien und die für dieselben von ihm gewählte Buchstabenbezeichnung. Wir haben dasselbe von der Linie A im Roth bis zu der außersten von Stokes noch beobachteten Linie W in 160 gleiche Theile getheilt und bezeichnen die Lage und Breite der Lichtbündel, deren Wirkung auf das Insolationsgefäß gemessen wurde, in folgender Weise:

Würe z. B. die Breite und Lage eines solchen Lichtbündels im Spectrum anzugeben, welches in Fig. 10 Taf. II von der Abscisse 20,5 bis zur Abscisse 34 reicht, so bezeichnen wir die nach der Linie A hin liegende Gränze dieses Bündels durch \( \frac{1}{3} DE, \) und die nach Linie W hin hegende mit \( \frac{1}{3} bF, \) und die Linie, welche das Bündel in der Mitte halbirt, also die Stelle des Spectrums, auf welche sich die beobachtete chemische Wirkung bezieht, mit \( \frac{1}{3} DE \) bis \( \frac{1}{4} bF \). Die Breite des Lichtbündels, in welcher das Insolationsgesals vollkommen eintauchte, betrug gegen \( \frac{1}{60} \) der ganzen Länge des Spectrums.

Wir lassen zunächst eine Versuchsreibe folgen, welche bei vollkommen heiterem Himmel am 14. August 1857 bei einem Barometerstande von 0<sup>10</sup>,7494 zu Heidelberg ausgeführt wurde. Die erste Verticalspalte giebt die Nummer der Beobachtung in der Ordnung, wie dieselben augestellt wurden; die zweite die Beobachtungszeit in wahrer Sonnenzeit; die dritte die untersuchte Stelle des Spectrums, und die vierte die dieser Stelle entsprechende Wirkung.

| 5. | 17.                       | 111.                                                                                             | ıv.   |
|----|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|
| ı  | 10 <sup>h</sup> 54' a. m. | von $\frac{3}{5}$ $GH$ his $J$                                                                   | 48,80 |
| 2  | 10 58                     | von $\frac{i}{5}$ $DE$ bis $E$                                                                   | 1,27  |
| 3  | 11 4                      | von $C$ bis $\frac{1}{2}$ $DE$                                                                   | 0,47  |
| 4  | 11 8                      | von $N_1$ bis $\frac{1}{4} QR$                                                                   | 18,28 |
| 5  | 11 13                     | von $\frac{1}{2}RS$ bis $\frac{2}{2}ST$                                                          | 2,03  |
| 6  | 11 41                     | von $\frac{3}{4}$ S T bis $\frac{2}{3}$ U V                                                      | 1,27  |
| 7  | 11 47                     | $von \stackrel{1}{\stackrel{1}{{}{}{}}{}} N_4 Q \text{ bis } \stackrel{1}{\stackrel{1}{}{}} R S$ | 11,73 |
| 8  | 11 50                     | von $\frac{3}{4}ST$ bis $\frac{5}{3}UV$                                                          | 1,02  |
| 9  | 11 54                     | von ${}_{5}^{4}JM_{*}$ bis $N_{*}$                                                               | 37,87 |
| 10 | 11 57                     | von $H_1$ bis $\frac{1}{4}JM_4$                                                                  | 57,42 |
| ш  | 0 1 p. m.                 | von $H_1$ bis $\frac{3}{4}JM_1$                                                                  | 52,30 |
| 12 | 0 4                       | von 🖟 GH bis H                                                                                   | 61,38 |
| 13 | 0 7                       | von ‡ FG bis G                                                                                   | 27,64 |
| 14 | 0 16                      | $von \ \ ^1_{\zeta} FG \text{ bis } G$                                                           | 28,74 |
| 15 | 0 20                      | von 3 DE bis F                                                                                   | 1,39  |
| 16 | 0 25                      | $von \frac{1}{2}N_4 Q bis \frac{1}{3}RS$                                                         | 13,19 |
| 17 | 0 32                      | $von \frac{1}{7}N_{\frac{1}{7}}Q \text{ bis } \frac{1}{3}RS$                                     | 12,41 |
| 18 | 0 40                      | von G bis § GH                                                                                   | 53,78 |
| 19 | 0 42                      | von GH bis H                                                                                     | 58,74 |
| 20 | 0 45                      | von $\frac{3}{5}$ GH bis $J$                                                                     | 53,9  |

Berechnet man die am Heliostatenspiegel von der Einheit des aussallenden Lichtes reslectirte Lichtmenge zu Ansang und zu Ende dieser Versuche, so erhält man die Werthe 0,643 und 0,642, welche so wenig von einander ahweichen, dass wir die durch die Spiegelreslexion hervorgebrachten Lichtunterschiede ganz vernachlässigen konnten, ohne die Fehlergränze der Beobachtungen zu überschreiten. Für die Zeit der Beobachtungen am 17. August 1857 giebt die Rechnung solgende Zenithdistanzen der Sonne:

um 105 54' a. m. 37° 35'

<sup>» 12&</sup>lt;sup>b</sup> 0' 35 13

<sup>• 12 45&#</sup>x27; p. m. 36 16

tu diesen Zeiten herrschende chemische Intensität enstrahlen läfst sich mit Formel 14) berechnen, alt sich in der Reihenfolge der angeführten Zei-

### 1,002:1,000:1,016

h diese kleine Aenderung der Lichtstärke herbeian sich schon unerheblichen Fehler nicht zu verten, haben wir sämmtliche Beobachtungen mit Hülfe
ael 14) auf die am Beobachtungstage um 12<sup>h</sup> von
ne ausgeübte chemische Wirkung reducirt. Die
arten Beobachtungen geben, wenn man aus den
bestimmten Zahlen das Mittel nimmt, folgende

|                           | re                          | lative chem. |
|---------------------------|-----------------------------|--------------|
| VV. Z. ⊙                  | Stelle des Sonnenspectrums. | Wirkung.     |
| 10 <sup>h</sup> 54' a. m. | von § GH bis J              | 52,7         |
| 10 58                     | von † DE bis E              | 1,3          |
| 11 4                      | von C bis ! DE              | 0.5          |

hin rascher und regelmäfsiger abnimmt, als nach dem ultravioletten Ende hin.

Die Sonne, welche das Licht zu diesen Spectralversuchen lieferte, stand 35° 13' vom Zenith entfernt. Denkt man sich die Atmosphäre überall von der Dichtigkeit, welche dem Drucke 0°,76 und 0° C. entspricht, so ist ihre senkrechte Höhe bei dem während unserer Versuche herrschenden Barometerstande von 0°,7494

$$\frac{0,7494}{0,000095084} = 7881$$
 Meter.

Die Weglänge aber, welche die zu den Versuchen benutzten Strahlen in dieser Atmosphäre durchliefen, ergiebt sich zu

$$\frac{7881}{60335^{\circ}31^{\circ}} = 9647$$
 Meter.

Wir haben bereits in einer unserer früheren Abhandlangen erwähnt, dass die Sonnenstrahlen, welche zu verschiedenen Tageszeiten eine und dieselbe Chlorschicht durchstrahlen, in ihren chemischen Wirkungen keineswegs auf gleiche Weise geschwächt werden. Diess beweist, dass die Strahlen verschiedener chemischer Färbung in verschiedenem Grade von der Atmosphäre ausgelöscht werden. Die mitgetheilten Versuche können daher nur für das Sonnenlicht gelten, welches eine 9647° dicke Luftschicht von 0° und 9.76 durchstrahlt hat. Für Luftschichten von anderer Dicke muß das Verhältnis, welches zwischen der chemischen Wirksamkeit der verschiedenen Spectralfarben besteht, ein oderes werden. Man wird die Reihenfolge und den Grad der Verlöschbarkeit der chemischen Strahlen bestimmen konnen, wenn man die Beobachtungen, um die es sich hier landelt, während einer ganzen Tagesdauer von Stunde zu Stunde wiederholt. Die Ungunst der hiesigen klimatischen Verhaltnisse, mit der wir in nicht wenig entmuthigender Weise zu kämplen gehabt haben, hat uns bisher verhinlert, auch diese Versuche noch anzustellen. bochst unvollkommne Versuchsreihe können wir mittheilen, welche indessen hinlänglich zeigt, daß das Verhältniß, in

die chemischen Wirkungen der Spectralfarben zu stehen, schon merklich verändert wird, wenn sich der durchstrahlten Luftschicht von 9617- auf nur ndert.

Versuche wurden ebenfalls am 14. August 1837 urzen Zeitraum von 9b 41' bis 10b 19' W. Z. O und gaben auf die der Zeit von 10b entsprechende anz der Sonne (42° 46') bezogen und in ähnlicher e die früheren Versuche reducirt, folgende Werthe, inem Lichtbündel von anderen Dimensionen ausurden und daher mit den oben gegebenen Werlihren relativen Verhältnissen nach vergleichbar

| П.             |     | ur.           | 1V.  |
|----------------|-----|---------------|------|
| 9 <sub>P</sub> | 44' | ₹GH bis J     | 11,5 |
| 9              | 48  | N, bis R,     | 10,1 |
| 9              | 54  | TOR, S bis ST | 2,4  |
| 9              | 59  | \$ST bis U    | 0,0  |
| 16             | 4   | G his 4 G H   | 130  |

mue der Klasse von Fixsternen beizuzählen ist, welche in eriodischen Lichtphasen erglänzen, so wird es vielleicht zu perwarteten Aufschlüssen über die räthselhaften Vorgänge of der Sounenoberfläche führen können, wenn man die emischen Eigenschaften ihrer homogenen Strablen wähand der fleckenreichen und fleckenlosen Perioden vereicht. Ob sich indessen die Größe der atmosphärischen stinction wird mit solcher Schärfe erwitteln lassen, dass neben den Sonnenflecken möglicher Weise noch vorandener Lichtwechsel erkennbar würde, darüber könnte milich nur eine Reihe von Versuchen entscheiden, welche kräfte einzelner Beobachter übersteigen.

## II. Ueber die Verbindungen des Unterniobs; con Heinr. Rose.

Interniob nenne ich diejenige allotropische Modification Niobs, die mit Sauerstoff sich zu einer metallischen are, der Unterniobsäure, verbindet, in welcher weniger perstoff als in der Niobsäure enthalten ist. Diese Säure on auf keine Weise durch irgend ein Mittel der Oxytion in Niobsäure verwandelt werden. Nur mittelbar nn diese Umänderung auf die Weise erfolgen, dass man Unterniobsäure in Niobchlorid verwandelt, aus welchem o durch Zersetzung vermittelst Wassers Niobsäure er-Iten kaup.

Mit dem Chlor, Fluor und Schwefel bildet das Unterb Verbindungen, welche der Unterniobsäure analog zumengesetzt sind, und sich durch diese verschiedene Zumensetzung wesentlich von den Verbindungen des Niobs terscheiden. Auch diese können auf keine Weise untelbar in die entsprechenden Niobverbindungen verwanwerden. Von besonderer Wichtigkeit ist die VerbinUnterniobs mit dem Schwefel, welche durche ch in Unterniobsäure verwandelt, während das iob dadurch Niobsäure liefert.

alletropische Medificationen, die in den verschiechindungen ihre Alletropie so festhalten. Die beiopischen Medificationen des Niebs verhalten sich
isten Stücken in ihren Verbindungen vollkommen
verschiedene Metalle. Es scheint mir dieser Gedaher von Wichtigkeit zu seyn, und es ist vielglich, daß, wie ich schon früher gehußert habe,
i Fragen von Bedeutung beantwortet werden.

#### Unterniohehlorid

nne ich jetzt das weiße Chlorid des Niobs, dem den Namen Niobehlorid beigelegt und das ich versten Untersuchungen über das Niob gemeinmit dem gelben Chlorid erhalten hatte, bis et lang an ohne derselbe oder mit nur sehr klaimt.

Das Chlorid wurde zu den analytischen Untersuchungen in Glasröhren gebracht, die an beiden Seiten zugeschmolzen wurden, und dann gerade so behandelt wie das Tantalchlorid 1). Es wurde darauf durch Wasser vollständig in Chlorwasserstoffsäure und in Unterniobsäure zersetzt. Es bildet sich twar ein milchichtes Gemenge; aber beim Aufkochen scheidet sich die Unterniobsäure als geronnene Flocken, ähnlich dem Chlorsilber aus, lässt sich sehr gut klar abfiltriren und uswaschen. Die abfiltrirte Flüssigkeit enthält keine Spur von Unterniobsäure. Hat man zu der Zersetzung des Chlonds ziemlich viel Wasser angewandt, so geht durch das einmalige Aufkochen keine Chlorwasserstoffsäure verloren: ne findet sich vollständig in der von der Unterniobsäure abültrirten Flüssigkeit, und der Chlorgehalt kann in derselben auf die gewöhnliche Weise durch salpetersaures Silberoved bestimmt werden. Die Untersuchung des Unterniobchlorids hat daher bei weitem weniger Schwierigkeiten, als die des Niobehlorids, und sie giebt daher mehr übereinstammende Resultate, wenn man nur darauf geachtet hat, daß das Chlorid vollstandig in einer Atmosphäre von Chlorgas ohne Rückstand flüchtig gewesen ist.

The Resultate der verschiedenen Analysen des Untermobehlorids, welche zu sehr verschiedenen Zeiten ausgeführt worden sind, sind folgende:

| Zatil<br>der<br>ber<br>narin | Gewicht<br>des ange-<br>wanden<br>Unter<br>mobible<br>olds in<br>Grammer | Gewicht<br>des erhal<br>tenen<br>Chlorad<br>bers in<br>Grammen | Chlors and<br>aga Untern<br>100 Th | berechneten der erhalte nobsfure ans eilen des orids   Untermob- | Ueber-<br>schuß bei<br>der Ana-<br>lyse von<br>100 Th<br>des Chlo-<br>rids | Die dem<br>erhaltenen<br>Glifor<br>acquivalente<br>Menge von<br>Sauerstoff |
|------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|------------------------------------|------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------|
|                              | 1,630                                                                    | 3,300                                                          | 48,28                              | 62,25                                                            | 10,53                                                                      | 10,89                                                                      |
| - 11                         | 1 053                                                                    | 2,038                                                          | 47,86                              | 62,01                                                            | 9,87                                                                       | 10,80                                                                      |
| 831                          | 2,256                                                                    | 4,324                                                          | 47,38                              | 62,72                                                            | 10,10                                                                      | 10,69                                                                      |
| 117                          | 1,110                                                                    | 2.210                                                          | 49,19                              | 61,62                                                            | 10,81                                                                      | 11,10                                                                      |
| V                            | 1,972                                                                    | 3,822                                                          | 47,92                              | 61,11                                                            | 9,03                                                                       | 10,81                                                                      |
| 34                           | 1,243                                                                    | 2,438                                                          | 48,49                              | 62,27                                                            | 10,76                                                                      | 10,94                                                                      |
| VIII                         | 2 552                                                                    | 5,6145                                                         | 48,67                              | 61,99                                                            | 88,01                                                                      | 10,98                                                                      |
| V101                         | 1,642                                                                    | 3,169                                                          | 47,74                              | 62,06                                                            | 9,80                                                                       | 10,78                                                                      |
| 13                           | 1.886                                                                    | 3,714                                                          | 48,67                              | 61.77                                                            | 10,44                                                                      | 10,98                                                                      |
| N.                           | 0,986                                                                    | 1,910                                                          | 47,87                              | 60,33                                                            | 8,42                                                                       | 88,01                                                                      |
|                              | egs. Ann                                                                 | Bd 99, 9                                                       | , 78.                              |                                                                  | 10                                                                         | 2. %                                                                       |

Das Mittel aus den zehn Versuchen ist: 48,21 Chlor 61,83 Unterniobsäure.

Das Chlorid von den sieben ersten Versuchen war auf der Säure des Columbits von Bodenmais bereitet, das von dem achten und neunten Versuch aus dem von Nordamerika, und das vom zehnten Versuch aus dem Samarskil vom Ural erhalten worden.

Die Resultate der verschiedenen Analysen stimmen auf äbnliche Weise überein, wie die des Tantalchlorids, und besser als die des Niobchlorids, da bei der Analyse des Tantalchlorids und des Unterniobchlorids nicht die Schwierigkeiten stattfinden, wie bei der des Niobchlorids. Es ist aber das Unterniobchlorid keine vollkommen reine Chlorverbindung; es ist möglich, darin einen geringen Sauerstoffgehalt nachzuweisen, selbst auch bei einem Chlorur, das mit der allergrößten Achtsamkeit dargestellt worden ist.

Wenn man Tantal- und Niobehlorid in einer Atmosphäre von Schweselwasserstossas erhitzt, so verwandelt sich dieselben in Schweselmetalle unter Entwicklung von Chlorwasserstossas; aber, wenn jene Chloride gut bereitet sind, so kann man bei dieser Zersetzung nicht eine Spurvon erzengtem Wasser bemerken.

Wird indessen Unterniobehlorid auf dieselbe Weise behaudelt, so bildet sich immer etwas Wasser. Ich werde später die Resultate dieser Untersuchungen angeben, und bemerke nur hier, dass man durch dieselben die Menge des Sanerstoffs im Chlorür bestimmen kann, indessen doch selbst nicht einmal annahernd da bei den Versuchen viele Fehlerquellen nicht leicht zu vermeiden sind.

Erhitzt man Unterniobehlorid in einer Atmosphäre von Schwefelkohlenstoffdampf, so wird es sogleich schwarz und es bildet sich etwas Unterschwefelniob, wahrend wie schon früher bemerkt worden, Tantal- und Niobehlorid durch Schwefelkohlenstoffdampf nicht zersetzt werden. Aber es verflüchtigt sich weißes Unterniobehlorid mit den Dampfen des Schwefelkohlenstoffs, während Unterschwefelniob zu

rückbleibt. Es ist diess ein Beweis, dass es ein sauerstofffreies Unterniobehlorid giebt.

Wir werden weiter unten sehen, dass der Sauerstoff der Unterniohsäure, welche durch Zersetzung des Unterniobehlorids vermittelst Wasser entsteht, sich zu dem der Niobsaure wie 3: 4 verhält. Legen wir das aus dem Niobehlorid abgeleitete Atomgewicht des Niobs zum Grunde, so würde das sauerstofffreie Unterniobehlorid bestehen aus:

> Niob 47,86 Chlor 52,14 10,000

und seine Zusammensetzung würde durch Nb + 3 Cl ausgedrückt werden.

Das Unterniobehlorid löst sich durch langes Stehen unter schwacher Entwicklung von Chlorwasserstoffgas in concentrirter Schweselsäure zu einer etwas trüben Auflösung auf. Erhitzt man, so ist die Entwicklung von Chlorwasserstoffgas bedeutend, und die Lösung wird ganz klar. Beide Lösungen, die trübe und die klare, geben, mit Wasser von gewöhnlicher Temperatur verdünnt, eine klare Auflösung, die aber durchs Kochen sich trübt; die Unterniobsäure wird dadurch von der Lösung fast vollkommen gefällt. In der klaren nicht erhitzten Lösung fallt Ammoniak die Unterniobsäure und zwar vollkommen. Kalihydratlösung giebt darin einen geringen Niederschlag, der aber in einem Ueberschufs des Fallungsmittels löslich ist; die Lösung wird besonders nach einiger Zeit vollständig klar. Durch kohlensaure Kaldosung entsteht darin eine Fällung, die aber ebenfalls in einem Ueberschufs des Fällungsmittels ganz auflösheh ist; die Lösung wird aber erst nach einiger Zeit klar, Auch durch kohlensaure Natronlösung findet eine Lösung, und durch einen Ueberschufs derselben findet keine Fällung Wird zu der klaren mit Wasser verdünnten Lösung ies Unterniobehlorids in concentricter Schwefelsäure Chlorwasserstoffsäure gesetzt, so entsteht durch dieselbe keine Fallung, wohl aber wenn das Gauze gekocht wird, wodurch denn die Unterniobsäure fast gänzlich gefällt wird.

Das Unterniobehlorid löst sich nicht in Chlorwasserstolsäure bei gewöhnlicher Temperatur, und gerinnt damit nicht und einer Gallerte. Wird das Ganze mit Wasser übergosses bleibt die Unterniobsäure ungelöst und die filtrute Flüsigkeit enthält sehr wenig von derselben. Wird hingegodes Unterniobehlorid mit Chlorwasserstoffsäure gekocht, wird es zwar ebenfalls nicht von derselben aufgelöst, gerind auch nicht zu einer Gallerte, aber bei der Verdünnung met Wasser löst sich alles auf, und die Unterniobsäure wird von der Auflösung selbst nicht durchs Kochen gefällt. Winder zu derselben Schwefelsäure gesetzt, so erfolgt schobei gewöhnlicher Temperatur eine Trübung, und durck Kochen wird alle Unterniobsäure gefällt.

Das Unterniobehlorid wird schon bei gewöhnlicher Tenperatur von einer Lösung von Kalihydrat vollständig gelöund auch von einer Lösung von kohlensaurem Kali, weist damit gekocht wird. In dem Unterniobehlorid muße Unterniobsäure mit dem Unterniobehloride chemisch verbuden seyn, da die Saure wasserfrei darin enthalten seynufs und sich dennoch in Kalihydrat auflöst, was bei dem wasserfreien Unterniobsäure nicht der Fall ist, welche abstreiheh im wasserfreien Zustande nur durchs Gluhen zu halten ist.

In einer Atmosphäre von trockenem Wasserstoffgwurd das Untermobehlorid weder bei gewöhnlicher Temptratur noch durchs Erhitzen verändert. Es verflüchtigt als darin, wie im Chlorgase.

Auch andere reducirende Gasarten reduciren das Unter niobehlorid nieht. Kohlenoxydgas und Schwethehtsäurege verändern es weder bei gewöhnlicher noch bei erhöhte Temperatur.

In Alkohol löst sich das Untermobehlorid auf, bis and die in demselben enthaltene Untermobsaure. Wird letzten mit Wasser übergossen, so gelatinirt sie nicht. Bei de Lösung des Chlorids in wasserfreiem Alkohol findet ein Temperatur Erhohung statt. Destillirt man die Lösung, derstarrt der Rückstand in der Retorte zu einer festen durch

scheinenden Masse, die wohl eine Verbindung der Unterniobsäure mit Aethyloxyd seyn mag. Durch dieses Erstarren
des Rückstands in der Retorte unterscheidet sich derselbe
von dem Rückstand der alkoholischen Lösung des Niobchlorids. In Wasser löst sich die erstarrte Masse auf; aber
es bleiben lange gelatinöse Klumpen ungelöst.

Fügt man zu der alkoholischen Lösung des Unterniobchlorids Schweselsäure, so erhält man keine Fällung, selbst
wenn auch das Ganze erhitzt wird. Destillirt man, so entwickelt sich erst ziemlich spät Chlorwasserstossas und darauf Aethyloxyd; dann aber verkohlt sich die Masse in der
Retorte. Sie wurde so lange erhitzt, bis keine brennbaren
Gase sich mehr entwickelten, wobei sie zuletzt sehr stark
schäumte. Wird diese schwarze Masse mit Wasser übergossen, so enthält die filtrirte Lösung noch sehr viel Unterniobeäure.

In die alkoholische Lösung des Unterniobehlorids wurde in einer tubulirten Retorte Schwesslichtsäuregas geseitet, in der Absicht, um vielleicht eine blaue Verbindung zu erzeugen. Bei gewöhnlicher Temperatur wurde dadurch gar keine Veränderung erzeugt, und auch dann nicht, wenn während des Kochens der Flüssigkeit die schweslichte Säure sortwährend hindurch geleitet wurde. Wurde der Alkohol abdestillirt, so blieb eine salzartige sehr wenig bräunlich gesarbte Masse zurück, die an der Lust erhitzt sich stark blähte, und wie ein schweselweinsaures Salz brannte. Durch Wasser wurde aus ihr viel Unterniobsäure ausgezogen, die sich aber aus der filtrirten Flüssigkeit von selbst gallertartig ausschied. Die Lösung enthielt viel Chlorwasserstossaure aber keine Schweselsäure.

## Leber die Klangfarbe der l'ocale; von H. Helmholtz;

t vom Hrn. Verf. aus den Gelehrt Anzeig, d. k. bayerisch. Acad. d. VViss.)

kalischer Ton wird hervorgebracht durch eine in und hinreichend kleinen Zeitabschnitten sich m Veise wiederholende periodische Bewegung der erhalb jeder einzelnen Schwingungsperiode hleiht ung dabei ganz willkürlich, wenn nur dieselbe, welche innerhalb der ersten Periode stattgefunden en folgenden Perioden ebenso wiederkehrt. lie Lufttheilchen während einer jeden Schwingungsch genau in derselben Weise einmal hin und ber wie der Schwerpunkt eines Pendels bei einer sehr hwingung thut, so hören wir nur einen einfachen

Töne der Stimmgabel nicht im Einklang mit den höberen Tönen der Resonanzröhre sind, und deshalb, durch die Resonanzröhre nicht verstärkt, unhörbar bleiben.

In allen solchen Fällen nun, wo die Form der Bewegung des tönenden Körpers theoretisch vollständig gefunden
werden kann, und wo man sich diese Bewegung mathemaisch als eine Summe von solchen Sinusgliedern dargestellt
hat, hört das Ohr bei gehöriger Aufmerksamkeit in der That
die Töne von n, 2 n, 3 n u. s. w. Schwingungen, obgleich
es in allen den Fällen, wo eine solche Luftbewegung nicht
wirklich von verschiedenen Tonquellen her hervorgerufen
ist, eben nur eine mathematische Fiction ist, dass eine Auzahl von einfachen pendelartigen Schwingungen der Lufttheilchen neben einander existiren.

Die Allgemeinheit dieser Wahrnehmung veranlaßte das berühmte frühere Mitglied dieser Akademie G. S. Ohm es als Desimtion des einsachen Tones aufzustellen, daß ein solcher nur hervorgebracht werde durch eine einsache pendelartige Lustbewegung von der Form  $A\sin(2\pi mt + c)$ . Diese Desimtion des Tons von Ohm wurde von Seebeck bestig augegrissen, welcher behauptete, daß die Desimtion zu eng sey, und daß die Empfindung eines einzigen Tons

auch durch Lustbewegungen hervorgerufen werden könnig welche beträchtlich von der Form der einfachen pendelage gen Schwingung abwichen. Ich kann hier nicht auf ein vollstandige Widerlegung der Einwürfe von Seebeck ein gehen, und behalte mir vor bei einer auderen Gelegenbe darauf zurückzukommen. Ich bemerke uur, dass seine Ein würfe wesentlich auf der Schwierigkeit beruhen, die mi in vielen Fällen findet, die höheren Töne wahrzunehme In der That muss man hier wie bei allen Sinneswahrne mungen zweierlei von einander trennen, nämlich die ung telbare körperliche Empfindung des Hörnerven, und 🥌 Vorstellung, welche in Folge davon durch psychische Pro cesse entsteht, und in welcher auf das Vorhandenseyn ein bestimmten tönenden Korpers geschlossen wird. In der 🖷 mittelbaren Empfindung werden allerdings die einzelne vorhandenen einfachen Töne bei gehörig angespannter Am merksamkeit immer von einander getrennt, wahrend sie 🖁 der Vorstellung zusammenfließen in den sinnlichen Eindruck den der Ton eines bestimmten tönenden Körpers auf uns Ohr macht, und es gehört meist eine künstliche Unterstützun der Aufmerksamkeit dazu, um die einzelnen Elemente de zusammengesetzten Empfindung von einander zu scheiden ebenso wie es z. B. besondere Beobachtungsmethoden 🦛 fordert, um sich zu überzeugen, dass die Anschauung di Korperlichkeit eines betrachteten Gegenstandes auf der Ver schmelzung zweier verschiedener Bilder desselben in beide Augen beruhe.

Ich habe deshalb auch früher schon vorgeschlagen, die ganze zusammengesetzte Empfindung, wie sie die von eine einzelnen tonenden Korper ausgehende Luftbewegung erreg mit dem Namen Klang zu bezeichnen, den Namen des Tonaber zu beschränken auf die einfache Empfindung, wie durch eine einfache pendelartige Luftbewegung hervorgebracht wird. Die Empfindung eines Klanges ist dennach der Regel aus der Empfindung mehrerer einfacher Tone zusammengesetzt. Läfst man Alles, was Seebeck in der Streite unt Ohm behauptet hat, vom Klange gelten, un

was Ohm behauptet hat, vom Tone, so sind beide ausgezeichnete Akustiker mit ihren Behauptungen im Rechte, und
beide Behauptungen können ungestört neben einander bestehen.

Diese Bezeichnung wollen wir im Folgenden beibebalten, und dabei festsetzen, dass unter Tonhöhe eines Klanges die Höhe des tiefsten darin enthaltenen einsachen Tones von nSchwingungen, seines Grundtons oder ersten Tons verstanden werde, während wir die übrigen als Obertöne bezeichnen. Den Ton von 2n Schwingungen, die höhere Octave des vorigen bezeichne ich als zweiten Ton, den von 3n Schwingungen als dritten Ton u. s. w.

Ohm'schen Satzes für die Lehre von der Klangfarbe zu untersuchen, und danke der Gnade Sr. Maj. des Königs von Bayern die Geldmittel zur Anschaffung de. Apparate für diese Untersuchung. In physikalischer Beziehung war man längst zu der Erkenntnifs gelangt, daß dem, was unser Ohr als verschiedene Klangfarbe unterscheidet, die verschiedene Form der Luftwellen innerhalb jeder einzelnen Schwingungsperiode entspräche; aber freilich beruhte dieser Satz nur darauf, daß keine andere Möglichkeit übrig blieb, die Verschiedenheiten der Klangfarbe zu erklären, und bedurfte noch der experimentellen Bestätigung, die durch meine Versuche nun gegeben werden kann. In physiologischer Beziehung ließ sich aus Ohm's Satze noch eine weitere Consequenz ziehen.

Theile des Tones zu rechnen sind, und den Theil farbe, der eben nicht von den genannten Nebeni abbängt, die musikalische Klangforbe des Tone
i war die aufzustellende Frage: Unterscheidet sich alische Klangforbe nur durch die verschiedene darin enthaltenden Nebentöne?

wan eine Wellenform aus den in ihr enthaltenen Wellen zusammengesetzt, so kommt es nicht nur dass die letzteren die richtige Schwingungsweite indern auch darauf, dass die Phasenunterschiede ihnen und dem Grundtone richtig gewählt werden immen ganz verschiedene Wellenformen, wenn Velle eines Grundtones und seiner ersten höheren sammensetzen, je nachdem wir das Verdichtungsdes Grundtons mit dem der Octave zusammenen, oder etwa mit dem Verdichtungsminnum der ler mit irgend einer dazwischen liegenden Phase e, und es concentrirte sich nur jene Frage in

schen den Schenkeln eines kleinen hufeisenförmig gebogenen Elektromagnets befestigt, und mit einer abgestimmten Resonanzröhre verbunden. Die Oeffnungen der Resonanzröhren sind mit beweglichen Deckeln versehen, welche durch Faden, deren Enden an einer kleinen Claviatur befestigt sind, fortgezogen werden können. Die Stimmgabeln werden in Bewegung gesetzt durch intermittirende elektrische Ströme, die nach dem Princip des Neef'schen Hammers erzeugt werden, und deren Zahl in der Sekunde gleich ist der Schwingungszahl der tiefsten Gabel, nämlich 112. Die Einnehtungen sind so getroffen, - ich hatte dabei unt ziemlich bedeutenden Schwierigkeiten zu kampfen — dass man, nachdem der Apparat in Gang gesetzt ist, kaum ein leises Summen von den Gabeln hört, so lange die Resonauzröhren alle geschlossen sind; sobald man aber mittels der Claviatur eine oder einige der Resonanzröhren öffnet, treten die betreffenden Tone kräftig hervor. Die Starke der Töne, welche man angeben will, kann man leicht reguliren, indem man die betreffenden Röhren mehr oder weniger vollständig öffnet.

Ich verfuhr nun so, dass ich erst die zwei tiefsten Töne allein combinirte, dann den dritten und allmahlich immer mehrere hinzunahm, und die eutstandenen Klänge mit der Stimme nachzuahmen suchte. So lernte ich allmählich die verschiedenen Voralklänge mehr oder weniger vollständig nachbilden, und zwar ziemlich gut und deutlich U, O, Oe, E, etwas weniger gut J, Ue, bei welchen das Sausen der Luft in der Mundhöhle, auf dessen verschiedenen Charakter bei den Vocalen Donder's ausmerksam gemacht hat, verhält nissmassig am lautesten ist, und weniger gut auch A, und Ae, weil bei diesen eine sehr große Anzahl von Tönen zusammenwirken muß, die sich meht alle einzeln so vollständig in ihrer Stärke beherrschen lassen, ja beim A sogar noch eine Reihe höherer Töne hinzutreten mußte, für welche ich keine Gabeln mehr batte.

Ueberhaupt ist zu bemerken, dass die mittels Stimmgabein zusammengesetzten Vocaltöne den gesungenen Tönen den stimme abnlicher waren als den gesprolei dem trockenem Klange der gewöhnlichen
ählt man eine andere Art der Intonation, wohd
ton viel schwächer zum Vorschein kommt, als
n Nebentöne und die Geräusche; dadurch eben
en die Unterschiede der Klangfarbe viel deutlisim Singen, wo der Grundton stärker hervortritt,
lebentöne mehr bedeckt. Am ähnlichsten sind
ch zusammengesetzten Vocale denen, welche auf
riere nachklingen, wenn man einen der Vocale
usingt.

zelnen waren meine Resultate nun folgende:
nfache Grundton hat verglichen mit den zusamen Klängen die Klangfarbe des U. Noch etwas
wird der Vocal, wenn der Grundton ganz schwach
n Tone begleitet wird.

cutsteht, wenn der Grundton kräftig von der clave begleitet wird. Eine ganz schwache Be-

welche chatakteristisch werden. Man kann den zweiten Ton gauz weglassen, den dritten schwach angeben, dann aber die höheren Töne hervortreten lassen, soweit es die Stärke der Gabeltöne erlaubt, die aber für diese höchsten Töne überhaupt bei der angegebenen Erregungsweise gering ist. Beim Ae kommt es namentlich auf den vierten und fünften Ton an, beim A auf den fünften bis siebenten. Wenn man bei A den dritten Ton ganz wegläfst, bekommt es einen nasalen Klang.

Uebrigens muss ich bemerken, dass die angegebenen Verhältnisse zwischen Grundton und Obertönen zunächst aur zu beziehen sind auf die Tonhöhe meiner Gabelu. Der Grundton B entspricht etwa der Tonhohe, in welcher mássig tiefe Männerstimmen zu sprechen pflegen. Ich habe meine Untersuchungen über die Vocale in höheren Tonlagen noch meht abzuschließen Zeit gehabt, mit den Gabeln ließ sich die Untersuchung darüber nicht viel weiter führen, weil mir die höheren Töne fehlten. Wählte ich das b, welches bisher zweiter Ton war, als Grundton, so hatte ich nur drei dazu passende Nebentone. Mit diesen liefsen sich U, O, Oc, E, Ue und J nach der gegebenen Regel herstellen, nur unvollkommen wegen Mangels der höheren Tone A und Ae, so dass auch hier dasselbe Verhältnis der Nebentone zum Grundtone entscheidend für den Vocalchatakter zu seyn schien, wie in der tieferen Lage. Es entspricht diese hühere Lage ungefähr der, in welcher Altstimшел zu sprechen pflegen.

Dagegen habe ich die Untersuchung weiter geführt durch directe Beobachtung der meuschlichen Stimme mittels eines besonderen Hulfsmittels, welches auch den ganz Ungeübten in den Stand setzt, die Obertone jedes musikalischen Tons berauszuboren, was bisher eine Aufgabe war, die nur durch andauernde Uebung und mit großer Anstrengung der Aufmerksamkeit gelöst werden konnte. Ich benutze dazu nämheh eigenthümliche Resonatoren, die an das Ohr selbst angesetzt werden. Die beste Form dieser Resonatoren sind Glaskugeln mit zwei Oeffnungen, von denen die eine in

z kurzen trichterförmigen Hals ausläuft, dessen den Gehörgang einpafst. Bewaffnet man ein Ohr solchen Resonator; während man das andere o bört man die meisten äufseren Töne nur sehrdenjenigen aber, der dem eigenen Tone der (diese in Verbindung mit dem Gehörgange geentspricht, in außerordentlicher Stärke; in derarke treten nun auch diejenigen Obertöne außeauf, welche dem Tone der Glaskugel entspreizt man z. B. eine Kugel an das Ohr, deren Ton ad singt auf B, dessen dritter Ton jenes f, ist, e, so hort man bei u, i, u, a, ä nur schwach den Rugel, während er bei o und ö sich stark herund bei e gewaltig in das Ohr hineinschmettert. solcher Resonatoren werden eine Menge akustinomene, die objectiven Combinationstone, die und ibre Schwebungen, die sonst schwer zu unwaren, außerordentlich leicht zugänglich.

hörbare Obertöne da sind, als meine Gabeln reichen. Es resonirte bei dem Vocal A gesungen auf F, noch eine Kugel merklich, welche auf es, abgestimmt war, welcher Ton 14 mal so viel Schwingungen macht als jenes F.

Was nun die Einwirkung der Phasenunterschiede betrifft, so hat sich eine solche bei meinen Versuchen nicht gezeigt. Die Schwingungsphasen der Stimmgabeln habe ich nach der optischen Methode von Lissajou controliren können. Man kann erstens durch Umkehrung der elektrischen Ströme in dem Elektromagnet einer jeden einzelnen Gabel deren Schwingung um eine halbe Undulation veräudern, so dass Maximum und Minimum ihrer Abweichung mit einander crtauscht werden, und man kann ferner durch etwas aufgeklebtes Wachs die Gabeln ein wenig verstimmen, dann wird ihre Schwingung schwächer, und die Phasen verschieben sich desto mehr, je größer die Verstimmung ist, bis ur Gränze einer Viertel Undulation. Noch leichter ausuführen ist die Veränderung der Phasen der schwächeren Tone, wenn man sie bald durch größere Entfernung der Resonanzröhren schwächt, wobei die Phase der Luftschwingung nicht verändert wird, bald durch unvollständige Oeffung der Resonanzröhren, wobei eine Veränderung der Phasen der Luftwellen eintritt, wie aus den Resultaten einer theoretischen Arbeit über die Schallschwingungen hervorgeht, die gegenwärtig in Crelle's Journal für Mathematik gedruckt wird. Alle die Phasenänderungen, welche auf solche Weise hervorgebracht werden können, verändern nicht die Klangfarbe, wenn die Stärke der Töne dieselbe bleibt, ao dass also die früher gestellte Frage im Allgemeinen dahin beautwortet wird, dass die musikalische Klangfarbe nur abkangt von der Anwesenheit und Stärke der Nebentöne, die m dem Klange enthalten sind, nicht von ihren Phasenunterschieden.

Indessen muß ich gleich bemerken, daß scheinbare Ausnahmen vorkommen. Es können sich bei hinreichend starken Tönen Combinationstöne einmischen, die je nach den Phasenunterschieden die primären Töne theils schwächen, rstärken, so das dadurch auch Unterschier be eintreten. Hier glaube ich aber nebt Ersahrungen die Erklärung sesthalten zu i Klaugunterschied eben nur von dem Unters stärke bedingt ist, welcher letztere aber unter s

nissen vom Phasenunterschiede abhängt.

er möchte ich den ausgesprochenen Satz wo
ens noch einschränken auf die unteren, in der
emanderliegenden Nebentöne bis etwa zum 6
ie höheren Nebentöne geben Dissonanzen wird ich Schwebungen; und wenn nun eine Men
webender Toppaare zusammenwirken, wird bindung wahrscheinlich nicht gleichgültig sey
sen aller dieser Schwebungen zusammenfallen
Das bängt aber von den Phasenunterschiedens halte ich es auch für wahrscheinlich, daßt oher dissonanter Obertöne das bildet, was die eitendes Geräusch hört, und was wir scho

# IV. Leber dus Gefüge der Steinmeteoriten; vom Freiherrn von Reichenbach.

#### XI.

Die Meteoriten haben vor jedem anderen naturwissenschaftlichen Gegenstande das Eigene voraus, dass sie uns namer zunächst zum Ursprunge und Anfange der Welt zurückführen; überall drängt sich die Frage aus: wie sind sie entstanden? und wenn wir zur Auslösung dieses vielseitigen Problems uns anschicken, so müssen wir immer damit beginnen, die Art ihres Baues, sowohl in seiner äußeren Erscheinung als in der Anordnung seiner innern Einrichtung, zum Vorwurse unserer Untersuchung zu machen.

Körper aller Meteoriten eine gleiche Krystallgestalt beilegen wollten; so meinte v. Schreibers in jedem Aërolithen, Stein oder Eisen, eine vierseitige Pyramide zu sehen. Diess ist ein Misverstehen des Grundgesetzes der Krystallisation, nach welchem nur homogene lose Molekeln zum Krystallisiren sich anschicken können, nicht aber ein Gemenge von fast allen möglichen Substanzen, die einzeln für sich sehon fest sind und Krystalle aus allen Systemen ausmachen. Wie kann man auf den Gedanken kommen, eine Breccie bilde einen Krystall, und zwar jedesmal eine vierseitige Pyramide!

Von den Eisenmeteoriten zeigen viele sich im Innern anscheinend formlos, so Tucuman, Senegal, Smithland, Babbsmuhl etc. Andere zeigen in scheinbar formloser Grundmasse eingelagerte feine krystallmische Gebilde, wie Cap, Rasgata, Kamtschatka, Sali-River u. a. Wieder andere zeigen ein durchaus krystallmisches Gestige eigener und verschiedener Art, das wir auf nicht meteorischen Metallmassen bei weitem nirgends vorsinden, wie Schwetz, Arca, Zacatecas, Lenarto, Cosby u. s. w. Ganz von anderer Art ist das

19 \*

der Steinmeleoriten, von welchem ich hier in zu reden wünsche.

m ich die Meteorsteine auf dem Bruche bie chaue, so finde ich eine eigenthümliche 🗛 ensetzung ihrer kleinsten sichtbaren Partikelt keinem terrestrischen Steine gewahren kans is zunächst ganz feine, schwach angedeutete I re sich die näbern Bestandtheile der Steine i parallel neben einander fortlaufen. Man sieb gleich, und nicht ganz leicht; es ist nöthig Steine sehr genau anschaue, bis man die pa g, welcher ihre ganze Masse unterliegt, er die erste Wahrnehmung davon machte, tratt Augen selbst nicht recht. Ich drehte den lateau-Renard, hin und her, und immer kame eutungen von paralleler Anordnung der mantheile wieder ins Auge. Noch immer witre über die Richtigkeit meiner Beobachtung

die Bedingung, ohne welche man die Linien nicht erkennt und nicht findet. Auch nicht bei jeder Beleuchtung sind sie deutlich; sehr helles Licht ist nicht zuträglich; häufig thut man gut, sich mehr oder minder in den Grund des Zimmers, in einige Düsterheit zurückzuziehen und die Steine in verschiedene Richtungen zu bringen, wo dann die Punktreiben aus welchen die Linien bestehen, besser zum Vorschein kommen als bei stärkerer Helle. Ohne eine Zeichnung ist diess nur schwer verständlich, ich füge daher eine solche hier Fig. 24 u. 25 Taf. II bei. Sie zeigten das Aussehen der Bruchflächen eines Steinmeteoriten. Diese Linien oder Reihen sind nicht oft gerade, sondern meist gebogen, hin und her schwankend, krümlig, der feinern oder gröbern Materie, woraus der Stein besteht, sich anschmiegend und theilweise sie selbst ausmachend. Der Abstand der einen von der anderen wechselt von einem Viertel-Millimeter bis zu 11 Millimetern ungefähr. Bei feinkörnigen Steinen ist er geringer, bei grobem Korne größer. Wären die körnigen Gemengtheile eines Aérolithen alle gleich groß, so würden ohne Zweifel die Linien einen leicht m die Augen fallenden Parallelismus befolgen. Allein die Verschiedenheit in der Größe der conglomerirten Körperchen, aus denen ein Meteorit besteht, stört alle Augenblicke den Parallelismus, der dem Bildungstrieb desselben zu Grunde liegt, verwirst die Richtung der Linien, krümmt sie of- und abwarts, und scheint nicht selten sie zu unterbrechen. Das Auge hat dann Mühe sich zurecht zu finden, and den abgerissenen Faden wieder aufzufassen.

Am deutlichsten sieht man die schichtenartig parallele Aufreibung der Substanz eines Meteoriten in dem Steine von Renazzo. Dort sind es der nähern Bestandtheile nur wenige. Es ist eine schwarze Grundmasse in welche weißen nohnsamgroße rundliche Körner von Olivin eingebettet sind. Auf den ersten Blick kann man erkennen, daß die weißen Punkte reihenweise geordnet sind, und daß diese Reihen Schichten angehören, die mit einem gewissen Grade von Parallelismus übereinander gelegt sind, zwischen jeder

ne Lage von schwarzer Grundmasse. Man hat nur mit zwei Körpern zu thun, wovon der eine der andere schwarz ist; da findet sich das Augs echt. Wären die weilsen Olivinkörner alle von röße, so würde der Stein ein völlig bandartig Ansehen im Bruche darbieten; der Unterschied se ist aber stark genug, um die Reihen zu vern Parallelismus und die Schichtung zu beeinträchdas Auge an vielen Stellen unkenntlich zu machen, Beschauer zur Aufsuchung des Zusammenhanges en.

chste großkörnige Luststein ist der von Timochin, ensk genannt. Dennoch ist der Parallelismus seication unschwer zu erkennen. Unter den seinern eichnet sich Killeter durch sehr deutliche Schich-Auch Tipperari gehört hieher. Besonders prägt bei den weißlichen seinkörnigen Steinen aus, wo-Milena, Oesel, Csartorya gehören. Einer der

(sea Kügelchen, aämlich bei der Gruppe von Benares, Utrecht, Clarac, Little Piney, La Baffe, Kaba, Borkut.

Am wemgsten deutlich fand ich es bei Richmond und bei Capland,

Sehr häufig, vielleicht immer, gehen diese Linien parallel der uranfänglichen Rinde. So sah ich es bei Aumiéres, Juvenas, Barbotan, Capland (im dunkeln etwas sichtbar), Seres, Kuleschofka, Killeter, Müfsing, Stannern, Timochin, Desel.

Bisweilen sicht man die Linien an stumpfen uraufaugli chen Kanten der Meteoriten parallel den Aufsenseiten im Steme umbiegen und sich dem Winkel derselben anschmicgen. Daraus ersieht man aufs Sprechendste, dass sie mit der ersten Auflagerung der Materie und ihrer Bildung zu einem Steinklumpen im genauesten Zusammenhauge sind und sich gleichzeitig mit dem Uranfange desselben gestaltet haben. Beispiele hievon sah ich am Forsyth, Sales und Toulouse. Ohne Zweisel ist diess bei weitern Nachsuchungen noch häufig zu finden.

Bei weitem in der Mehrzahl sind die Streifen von der Art, dass der eine, die Grundmasse, weiß, weißlich oder bellgrau und dicht ist. Auf ihm und zwischen seinen Straten befinden sich dann Lagen von Körnern anderer Substanz. Sie sind in der Mehrzahl von dunkeler Farbe, häufig rostig oder schwärzlich, die im Querbruch Reihen darstellen, aber sumeist so klein sind, dass eine mechanisch reine Heraussonderung nicht denkbar und unmöglich ist. Killeter giebt mervon ein Beispiel, auch Tabor, Chateau-Renard u. a. Aus schönen Reihen von feinen Kügelchen bestehen sie in Dirina, das in Pesth hegt, und von dem leider die europäischen Gelehrten aus übelverstandener ungarischer Selbstbebe nicht einen Splitter zum Studium erlangen können, Dem nahekommend ist Horzowis, das die Böhmen mit aufgeklärter Freigebigkeit großentheils vertheilt haben. Auch Pultaica zählt hierher. Zu einer chemischen Aussonderung durch Auflösung der Grundmasse giebt die Chemie noch keine praktikabeln Wege uns an. Es bleibt also vor der

Hand nichts übrig, als uns an das Vergrößerungsglas zu wenden. Da habe ich denn am deutlichsten Reihen von Schwefelkieskrystallen gesehen, die durch ihren gelben Glanz sich hervorhoben. Weiter haben sich Eisenoxyduloxydkörner durch ihre schwarze, Chromeisenstein durch tiefbraune Farbe und ihre Anhäufung kenntlich gemacht. Endlich war Eisen in großer Menge da, und schien, wo es reichlich genug vorhauden war, eine Verkettung feiner kleiner hackeriger Partikeln zu bilden, die ein Gestricke durch den ganzen Stein ausmachten. Das war in den dunkelgrauen Meteoriten in stärkerem Maafse der Fall, namentlich bei Hainhols, Weston und Macao, und ging dann in vergrößertem Maasstabe in Pallas, Brahin und Atakama über, woran auch Bitburg und der sächsische, dem Pallasschen ähnliche Meteorit (von welchem letzteren ich zu weuig besitze, um sicher urtheilen zu können) sich anschließen werden. Andere Körper, als diese vermochte ich nicht mit emiger Sicherheit unterm Mikroskope zu erkennen. Fürs unbewassuete Auge sind die Reihen meist aus dicht aneinauder liegenden Punkten gebildet, deren Wesen man nicht unterscheiden kann. So in Bachmut, Agen, Chandakapur, Favars, Forsyth, Killeter, Jonzac, Kuleschofka, Nanjemoy, Renard, Stannern, Timochin, Weston, Glasgow. Diese dunklen Punktchen sind in ihrer Incontinuität den bloßen Augen oftmals sichtbar, so wie umgekehrt die Continuität der Grundmasse häufig deutlich genug erscheint, um unverkennbar zu seyn.

Das größte Hinderniß, die Linien wahrzunehmen, legen dem, der sein Auge noch nicht an ihre Beobachtungen gewöhnt hat, die mancherlei größeren Einschlüsse, welche in die meisten Steinmeteoriten eingemengt sind, in den Weg-Ein Meteorit enthält, (wie ich schon gezeigt habe und später weiter zu entwickeln hoffe) sehr häufig nicht bloß allerlei Krystalle und andere Körper, soudern selbst kleinere Meteoriten in sich eingeschlossen; er gleicht bisweilen nicht allein so zu sagen einem Eierstocke von kleinen Meteoriten, z. B. Okaninach, Bremervorde, Madaras, sondern er euthält auch oft große Brocken anders gearteter Substanz in sich

und ähnelt dann einer Breccie oder einem Sandsteinconglomerate. Juvenas, Stannern, Weston, Benares, Guterslok, Forsyth, Seres, Siena, Blansko, L'Aigle, Chantonnais, Hainhols, Ensisheim, Tabor geben davon stellenweise sprechende Beispiele. Wenn nun ein solches grobes Korn inmitten der Reibe von sehr kleinen auftritt, so stört es Ebenmaafs und Ordnung, bricht die Schichtenreihen, und damit die Linien vor sich, hinter sich und neben sich plötzlich ab. Die auf der linken Seite wieder ansetzenden Linien passen nicht mehr genau auf die rechts abgebrochenen; oder noch schlimmer, treffen, wie sehr bäufig vorkommt, mehrere colcher größern Partikeln, stärkere und schwächere, zusammen, so ist dann alle Ordnung der Fügung für mehrere Schichten aufgehoben. Beschaut nun ein Neuling in diesen solche Bruchtlächen, so findet man sich nicht zurecht, und sieht und erkennt ihre feine Linien nicht, ungeachtet er sie unmittelbar vor Augen hat. Trifft es sich nun, dass ein solcher eingeschlossene Brocken selbst wieder Linien besitzt und zwar in anderer Richtung als die des Hauptsteins, so ist die Verwirrung für einen Ungeübten volleuds fertig.

Was haben nun diese Linien zu bedeuten und wovon leiten sie sich ab? Was wir bisher sahen, ist noch nichts anders, als das Bild, das ein Bruch, also eine unebene Fläche darbietet. Suchen wir aber den Linien desselben ins Innere des Steines nachzngehen, so wenden wir uns am besten zu Stellen, wo er einigermaßen schulferig und rissig gebrochen ist. Da finden wir nun in vielen Fällen, dals die Risse, Schulfern und Brüche der Richtung dieser Linien folgen, und dass diese hinein in den Körper des Steines fortsetzen. So beobachtete ich es an Bruchstücken von Lucé, Benares, Czartorya, Charsonville, Divina, Grüneberg, Juvenas, Mauerkirchen, Milena, Poliz, Renard, Yorkshire. Forsyth, Nanjemoy, Favars, Clarac, und ich möchte behaupten, dass bei genauer Prüfung alle Steinmeteoriten sicher hieher gehören und darunter vorzugsweise die eisenermern. Ensisheim zeigt eine Schieferung in den Richtungen einer etwas unregelmässigen und wenig deutlichen Auf-

Timochin leitet davon den würfeligen Brue haufig an seinen Exemplaren sieht. icht man einzelne Bruchkanten mehr oder 🗪 t und schulferig zerrissen. Bei Atakama hab e gefunden, wo diefs so weit geht, dass der ise geradezu flasrig wird. In der Regel wird als diese Schulfern parallel und in der Rid htungslinien sich blättern. Es ist demnach 4 i Anbeginn, bei der ersten Auflagerung des e eine Anlage zur leichteren Trennung in der Trennung der Linien gegeben, die eine Anordnung entspricht. Es geht aus allem als diese Linien und Streifen nur der Rand nur das Ausgehende von Blättern, Tafeln sind, die durch den ganzen Stein gehen; das n keine ordnungslos aggregirte, chaotische At allerlei Mineralien, wie sie breccieartig auf blick sich darstellen, sind, sondern daß sie, i Stein, wie die anderen Meteoriten, ausmache, sondern dass er aus Blattern (lames) bestehe, von denen die meisten nur schwach an einander adharirten. Da bei Alais die steinigen Partikeln in eine kohlenwasserstoffige, moderartige Substanz eingehüllt sind, so konnten sie nicht zu so festem Gesteine zusammengehen, wie bei anderen Meteoriten, und dies hatte zur Folge, dass die Schichten, die während seiner Bildung sich übereinander legten, sich weniger vereinigen und ihr blätteriges Herkommen in stärkerem Maasse und deutlicher beibehalten konnten, als diess in anderen Aërolithen geschehen ist. Wir besitzen also an Alais ein entschiedenes

und hervorragendes Beispiel von Schichtung.

(Wir haben noch einen Fall, in welchem diese Blättrigkeit noch höher ausgesprochen ist, und der sich Alais unmittelbar anzuschliefsen geeignet wäre; aber ich getraue mer nicht, ihn bier als Belag in Anspruch zu nehmen: diess ist das sogenannte Meteorpapier von Rauden in Curland, das uns Theodor v. Grotthuss geliefert und nach einer nähern Untersuchung bestimmt für meteorisch erklärt hat. Hr. Ehrenberg dagegen hat dargethan, dass dieser Körper eine Menge Infusorienreste enthält und hat ihn entschieden terrestrischem Confervenmoder beigezählt. Ich erlaube mir nicht, die Genauigkeit des Ausspruchs einer so bochstehenden Autorität in solchen Dingen zu bezweifeln; doch darf nicht ganz unberührt bleiben, dass diese sonderbaren Ueberreste schon 173 Jahre alt sind und in dieser langen Zeit in unseren Naturaliensammlungen mancherlei Schicksale von Generation zu Generation mit verlebt haben mögen, die mehr oder minder zu Auf- und Einlagerung von Staub und Infusorien Anlass geben konnten. Sowohl die königliche Universitätssammlung zu Berlin als das kaiserliche Cabinet zu Wien besitzt Bruchstücke desselben und auch ich verdanke der Ersteren einige Mittheilung davon. Ich will des zweiselhasten Gegenstandes, da er gerade hier am Orte ist, nur Erwähnung thun, ohne seine Bedeutung irgendwie in Anspruch zu nehmen.)

Die vermittelnden Zwischenglieder zwischen unseren ge-

wöhnlichen Steinmeteoriten und Alais schlen uns noch. Die Lücke hier ist sehr fühlbar, aber die Zukunst wird sie aussfüllen; es werden sich Meteoriten einfinden, die minder kohlenwasserstosshaltig seyn werden als Alais und dennoch die Deutlichkeit seines blätterigen Gesüges an sich tragen; schon ist etwas der Art in Nordamerika bei Waterloo vorgekommen, das ich jedoch noch nicht zu Gesichte zu bekommen vermochte. Aber alles zusammen zeigt, dass die Steinmeteoriten ohne Ausnahme, vom undeutlichen Capland an die ganze Reihe hindurch bis zum blätterigen Alais hinaus, stratiseirte Auslagerung besitzen und ein geschichtetes Erzeugnis des Weltraums sind.

Soweit wäre die Sache klar, Wir können zwar nicht zu der Ursache vordringen, welche einen solchen Rhythmus von Grundmasse und von gröberem Material bedingte, die über einander gelagert erscheinen wie eine Lage Kalk und eine Schicht Steine bei der Aufführung einer Mauer, wie abwechselnd eine Schicht rother und eine Schicht blauer Thon im Keuper, wie die Aufeinanderfolge von Tag und Nacht: aber wir können doch die Thatsache dieser Aufeinauderfolge von Schichten in den Steinmeteoriten erkennen und feststellen. Allein nun kommt noch ein Anderes hinzu und jetzt verwickelt sich die Erscheinung. Bei aufmerksamer Betrachtung zeigt sich nämlich, dass in den Steinmeteoriten noch eine zweite Art von Stratification vorhauden ist, und zwar eine, die auf der bereits dargelegten senkrecht steht und sich rechtwinklig mit ihr kreust. Sie ist die Richtung ausgenommen, in der äußern Erscheinung ganz von derselben Beschaffenheit, nur ist sie etwas schwächer, weniger deutlich und deshalb noch schwerer zu erkennen. Eine Schilderung davon ist hier überflüssig, da sie nur eine Wiederholung der bereits gegebenen seyn könnte; dafür sind Beispiele behufs anschaulicher Ueberzeugung desto nothwendiger. Dazu dienen Chandakapur, Facars, Bremercorde, Erxleben, Gruneberg, Hartfort, Wesely, Toulouse, Manerkirchen, Nashville, Chateau Renard (wie fein liniirt), Sales, Tipperari, Forsyth, Madaras, Polis, Slobodka, Czartorya, Agen, Berlanguillas, Heredia, Bishopville, Apt. Auf allen diesen Meteoriten ist an vielen Stellen senkrechte Schichtung auf die der Urrinden parallele zwar etwas schwierig zu gewahren, jedoch unverkennbar vorhanden.

Die Rolle, die das metallische Eisen dabei spielt, schliefst sich diesen Verhältnissen genau au. Wenn man einen cisenbaltigen Steinmeteoriten zerschneidet, schleift und polirt, z. B. Wefsely, Blansko, Seres, Tabor, Heredia, Timochin, Hainholz; so siebt man auf der Schlifffläche das Eisen ziemlich gleichförmig eingesprengt. Schneidet man rechtwinklig auf den ersten Schnitt noch einmal, so erscheint das Eisen ganz ebenso vertheilt. Thut man diefs nach der dritten Richtung senkrecht auf die erste und zweite, so kommt abermals dasselbe Bild zum Vorschein. Das Eisen ist also nach jeder Richtung in völlig gleicher Weise in den Stein eingestreut. Das sind nun lauter Durchschnitte, also Flächen, ich wollte mich aber von der körperlichen Gestalt, welche das Eisen in einem solchen Steine einnimmt, genau unterrichten. Das konnte pur dadurch geschehen, dass ich von einem Meteoriten alles Steinige absouderte, ohne das Eisen zu verletzen. Mechanisch war diess unmöglich; auf chemischem Wege konnten Säuren hiezu nicht benutzt werden, die vor allem das Metall auflösen würden; ich kam daher auf den Gedanken, Alkalien dazu zu verwenden, in der Weise, dass ich den Stein damit schmolz, und zwar in einer so gemäßigten Hitze als möglich, um das Eisen am Zusammensinken zu verhindern, und in einer sauerstofffreien Atmosphäre, um seine Oxydation unmöglich zu machen. Hr. Prof. Redtenbacher hatte die Güte, diesen Versuch mir im Laboratorium der Wiener Universität durch seinen Assistenten Hrn. Schönek zweimal ausführen zu lassen. Er liefs einen Hainholz in einer Platinschale mit Kali bedecken, diese in eine Glasrohre stecken, wasserfreies Wasserstoffgas darüber streichen und so anderthalb Stunden einer guten Rothglüh-Wir erreichten damit unsern Zweck ganz bitze aussetzen.

nd. Der Stein wurde herausgeschmolsen und idung konnte weggewaschen werden; waa en war, fiel als weiße lose Krystalle von heraus, und das Eisen blieb metallisch zu e Gestalt merklich geändert zu haben. Es bi esondert werden und als es unter dem Mikros ger Vergrößerung betrachtet wurde, zeigte einsten Theile vollkommen die hockerige Ge as Eisen in Pallas, Atakama, Sachsen, 📠 urg besitzt. Diels war es, was ich voraus der Versuch bestätigte es, und Hainhols ist en, wie ich schon in einer frühern Abham be, nichts anderes, als was Pallas etc. im-, dasselbe Gebilde. Da wir nun in der Ga as welchen die Olivine in vielen Exemplaren sgefallen erschienen, den mechanischen Zu senantheils bequem betrachten können, so ie Lage gesetzt, von hier aus auf densells

sich besonders stark ausspricht, und darin zeichnet sich denn der Meteorit von Macao ganz vorzugsweise aus. Im kais. Kabinet in Wien liegt ein Stück, das ich vor 25 Jahren unter einer der Wissenschaft zugänglicheren Direction studiren und davon eine Zeichnung nehmen konnte, welche ich hier ihres Interesses wegen mittheilen will. S. Fig. 26 bis 29 Taf. II. Der Stein ist ein gewöhnlicher weifslicher Meteorit, ziemlich reich au durch seine Masse eingesprengten Eisenpartikeln. Aber diese Partikeln verdichten sich strichweise so sehr, dass sie sich auf dem Schnitte ganz auffallend herausheben. Ja nicht nur auf diesem, sondern sogar auf der äußern, mit schwarzer Rinde überzogener Ober-Mache wird diess sichtbar und hebt sich beraus. Und zwar gestalten sich diese Eisenanhäufungen zu geradlinigen Streifen, die sich parallel und rechtwinklig auf einander stellen, und so sich durchkreuzen, dass sie vollkommene Quadrate einschließen, die mitunter nicht weniger als ganze Zolle Seite haben. Die Fig. 26 Taf. II zeigt die Eisenstreifen auf einer polirten Schnittfläche, auf der sie dieselbe in quadratische Steinfelder abtheilt. Fig. 27 Taf. II zeigt ein Stück mit einer Bruchstäche und einer Rindenseite. Auf dem rauben Bruche sind die Streifen minder deutlich, weil das Eisen hier nicht angeschliffen ist; auf der Rinde aber ist die Eisenverdichtung weniger abgeschmolzen als der steinige Antheil des Aërolithen und dadurch so zu sagen durch die Rinde durchleuchtend geworden. Fig. 28 Taf. II ist eine Rinde, von der Seite gesehen. Fig. 29 Taf. II zeigt die untere Seite des Steines, eine geschnittene und geschliffene Fläche. Man sicht, dass die Streifen Taseln bilden, welche den Stein gänzlich durchsetzen, und in die abgeschlagenen Stücke, die nicht vorhanden sind, fortlaufen. Sie sind theilweise unter einander parallel, theilweise steben sie rechtwinklig aufeinander und verrathen uns so vollständig das Geheimnifs der Structur, somit den gauzen innern Einbau des Meteoriten. Dieser Stein ist somit von dem größten wissenschaftlichen Interesse für die Beurtheilung der Bildungshergänge bei den Luftsteinen, und ein

Prototyp in dieser Bedeutung. Etwas Achaliches findet sich in manchen Exemplaren von Tabor, doch minder deutlich. Von Weston besitze ich unter anderem ein kleiner Stückchen von Haselnussgröße; es hat das Aussehen, als ob es einige Zeit unter einer Dachtraufe gelegen hätte, was jedoch nicht der Fall gewesen, und ist rund um eine Ecke fast wie angeätzt. Auf dieser angegriffenen Oberfläche nun kann man parallele Streifen schwärzlicher Rauhheiten wahrnehmen, die rings um ihn herumlaufen. Es sind diels sichtlich die schwärzlichen Punkte seiner Schichtungslinien. Streift man sie mit einem Finger, der eine etwas zarte Haut hat, so fühlt man deutlich, dass diess nicht bloss steinige Unebenheiten, soudern dass es scharfe, stachelige Hervorragungen, dass es seine Häkchen sind, die sich unter der Lupe alsbald als Eisen ausweisen. Es ist also hier das Eisennetz blofsgelegt, das den Stein durchzieht, in ähnlicher Weise im Kleinen, wie bei der Pallasgruppe verhältnismäsig im Grossen. Man sieht hieraus, welchen Antheil das Eisen an der Schichtung in Weston nimmt und doch gehöre dieser Aërolith noch nicht zu den eisenreichsten Steinen.

Aehnliche Beispiele würde man bei fleisiger Nachsuchung noch viele finden. Sie lehren uns alle, dass nicht bloss die steinigen Antheile, sondern auch das Eisen darin auf keine Weise in einer regellosen Apposition aggregirt, sondern dass seine Partikeln alle nach gewissen Gesetzen zusammengefügt sind, die sich wohl häusig unserem Auge entziehen, nichts destoweniger aber vorhanden und die Anordnung bedingend sind.

Wenu man nun, das Vorbild von Alais vor Augen, sieht, dass die Meteoriten aus einem taselsormigen Gewebe bestehen, dessen Blatter in der Aulage nach dem Beispiele von Macao einander senkrecht durchkreuzen und in solcher Weise durchdringen, so erkennt man leicht, dass die Schichtung in der dritten Richtung, ebenfalls senkrecht auf die beiden früheren, sich von selbst ergiebt, und zwar durch sortwährende Wiederholung der beiden ersten Richtungen bei gegenseitiger Durchdringung. Dieser Fall tritt aber

bei den Steinmeteoriten überall ein, insofern ihre Schichten nicht stetige Ebene, sondern nur eine fortwährende Wiederholung von Punkten und Körnchen sind, die in der Richtung unvollkommener Flächen tafelartig und annähernd, rechtwinklig einander durchdringen.

Somit ergiebt sich eine Art von Gestricke, aus welchem die Meteoriten gebaut sind, und diess herrscht nicht bloss über die steinigen Bestandtheile, sondern auch über das Eisennetz derselben, es umsast und durchdringt das ganze Gebilde des Himmelsteines.

Wir können uns nun Betrachtungen darüber überlassen. Um über den Bau eines Meteoriten unsere Kenntnisse weiter auszubilden, wäre es wohl sehr wünschenswerth, dass man einen ganzen, noch in voller Integrität befindlichen, wo wöglich großen Stein durch seine Mitte zerschnitte, und seinen Kern mit der mittleren und außeren Auflagerung vergliche. Noch wissen wir nicht, wie sich die äußeren Schichten zur Mitte verhalten. Zu dieser Kenntuiss werden wir nur schwer gelangen. Denn da wir niemals einen gansen Meteoriten auf die Erde bekommen, sondern immer nur Bruchstücke und Trümmer davon, so wissen Kenner selten, Laven niemals, was zum Aeußern und was zum Innern emes Meteoriten gehört, und es ist hierauf auch noch gar pie geachtet worden. Nur an zwei Steinen habe ich bis jetzt die Beobachtung machen können, dass sie nach aufsen hin eine veränderte Textur besitzen, diess sind Hainholz und Pallas. Ersterer wird gegen seine Außenseite hin dichter und so viel feinkörniger, dass man ihn hier nicht mehr für den nämlichen Meteoriten erkennen würde, wenn er nicht damit zusammengewachsen wäre. Der Stein hat ouf solche Weise eine Art von Schwarte, die nicht weniger als einen halben bis 11 Zoll dick ist, dem Stein an sich angehört und nicht von seiner Ueberrindung herrührt, auch schwarzbraune Farbe hat, während das Innere grünbraun aussieht. Der Andere, Pallas nämlich, zeigt da und dort, wo sie nicht unglücklicherweise abgeschlagen ist. Stellen Poggendorff's Anual. Bd. CVIII.

von einer ähnlichen dunkelbraunen Schwarte, doch nur zwei bis drei Linien dick, sie hat jedoch ohne Zweifel einst den ganzen Stein umgeben. Bei einiger Aufmerksamkeit hierauf wird sich Aehnliches auch an manchen anderen Aërolithen finden lassen. Immer aber werden wir annehmen müssen, dass jeder Luftstein erst mit einem Punkte, mit einigen Molekeln begonnen und allmählich durch Apposition von außen sich vergrößert habe. Nachdem wir nun wissen, dass diese Auslagerung stratificirt ist, so mus sie aus Blättern nach Art unregelmäßiger Kugelschaalen bestehen, welche sich eine auf die andere immer größer um den wachsenden Stein gelegt haben. Das kann freilich bei weitem nicht so zu verstehen seyn, als ob es in der Wirklichkeit fertige Blätter gewesen wären, die sich aufgelagert haben, sondern es waren staub- sand- und griesartige krystallmische Körperchen, wie sie die Steinmeteoriten alle zeigen, die sich in einer gewissen Wechselfolge auflagerten. Eine Schicht von feinem Staube, die wir jetzt Grundmasse nennen, weiße wenn er rein war, wie bei Clarac, Mauerkirchen, grau oder grün, wenn Eisenoxyduloxydkornchen fein darin eingemengt waren wie bei Borkut, Kurks, Ohaba; schwarz wenn Kohle dazu trat, wie in Alais, Renaszo, Capland und Kaba, legte sich für sich allein an; dann legten sich Körnchen und Kügelchen von verschiedenen Mineralien darauf, Augit, Hornblende, Oligoklas, Feldspath, Labrador, Anorthit etc.; dann kam wieder eine Schicht feiner Substanz, und darauf abermals eine Schicht kleinerer oder größerer Körner, und so fort und fort. Da aber das feine erdige Material der Grundmasse nichts anderes ist, als Abreibsel von der gröbern Substanz der Körner, wie ich diess in meiner VI Abhaudlung über Meteoriten und Kometen darzuthun mich bestrebt habe, so bestehen am Ende beiderlei Straten aus einerlei Substanz, wie es Howard schon im Jahre 1503 gefunden hat, und der ganze Unterschied beschränkt sich schliesslich auf wenig anderes mehr, als auf die Verschiedenheit der Größe der Gemengtheile, sämmtlich Trümmergestein, und auf die relativ verschiedene Menge derselben

Man müste sich also den Hergang etwa so denken, als ob alternirend, wie bei Tag und bei Nacht, einmal die Umstände der Auflagerung des Staubes günstiger wären, unter Abhaltung der gröberen Theile; das andere Mal dagegen die Auflagerung der gröberen Theile, der Körner, Kügelchen und Bröckehen unter einiger Abhaltung des Staubes im Vortheile wäre, und so abwechselnd fort. Dieser Ansicht entspricht der Bau der Meteoriten wie wir sie vorfinden.

Mitten durch diesen Hergang hindurch spielt dann das metallische Eisen und das Schwefeleisen eine andere und zwar seine eigene Rolle. Erscheint es als Eisenoxyduloxyd, oder als Chromeisentein, so folgt es der Regel alles anderen Gesteins in den Meteoriten; tritt es aber metallisch auf als Eisen oder Nickeleisen, dann nimmt es eine andere Stellung ein. Während das Gestein vom ausgebildeten Olivine der Pallasgruppe an bis zum dichten feinen Trümmermulm von Macarata herab, sich alles nur mechanisch aggregirt, tritt das Eisen dem gegenüber vermöge der Krast der Krystallisation auf, und wächst krystallisirend in das Gemenge hinein und aus demselben heraus. Es repräsentirt also in der That eine Art von Gegensatz gegen das Gestein; einen Gegensatz insofern es nicht als schon fertiges Gebilde berbeikomunt, sondern erst sich mit dem Steine bildet; einen Gegensatz indem es nicht haufenweise regellos sich schaart, sondern gleichmäßig in die leeren Zwischenräume zwischen die Gesteintrümmer hineinwachst; einen Gegensatz, indem es in einer Zeit eintritt, wo aller Sauerstoff vergeben, von den Radicalen der Steine absorbirt und keiner mehr vorbanden ist, der das Eisen zu oxydiren im Stande wäre: emen Hauptgegensatz endlich, indem es, das letzte Glied in der Reihe der Bildungen, den elektropositiven Bestandtheil der Meteoriten ausmacht, während alles Gestein ihm gegenther elektronegativ ist. Die frühere Periode in welcher ach die Steinmeteoriten gebildet haben, ist also von der patern, in welcher das regulinische Eisen hinzutritt, polar verschieden und man hat demnach die Bildungszeit eines

Meteorsteins in zwei gegensätzliche Hauptabschnitte getheilt sich zu denken; in dem Einen, früheren, in welchem sich die oxydirte Steinsubstanz für sich formirt hat und in dem Zweiten, spätern, welchem die Aggregation desselben 28. einem Steine und der gleichzeitige Einwuchs des Eisens in demselben zufällt. Memen Ansichten hierüber zufolge fällt ersteres in die Periode, in welcher die uranfänglichen Atome der Weltraume zu Molekeln und primären kleinsten Krystallen sich zusammenthaten; letzteres in jene zweite, in welcher die Entwicklung der Kometenbildung und deren Functionen vor sich gingen, nämlich die Bildung von Meteoriten in ihrem Kerne. In jener walteten elektronegative Zustände vor, in dieser herrschte elektrische Positivität. Einen sehr redenden Beleg hiezu liefert der in die Augen fallende Umstand, dass in allen Steinmeteoriten die Steinsubstanz sich niemals dem Eisen, immer aber das Eisen der Steinsubstanz anbequemt. Man verfolge diese in der Pallasgruppe vom großolivinigen Atakama an bis zu den mikroskopischen Peridoten von Bittburg: überall wird man finden, dass das Gestein selbstständig, für sich ausgebildet. unabhängig vom Eisen sich gestaltet und zugerundet hat. dass dagegen das Eisen sich um die fertigen Steinglobeln herumgelegt, in ihre Winkel sich eingefügt, ja selbst in hre Risse sich bineingezwängt hat. Immer umschhefst das Eisen den Stein, nirgends und niemals der Stein das Eisen. Und diess post hoc geht so weit, dass wenn man einen solchen Stein durchschneidet, auf dem Schnitte politt und das Eisen mit Säure anäzt, reichlich Widmannstellen'sche Figuren darin auftreten, deren Elemente sich in sogenannten fortificationsartigen Zügen allenthalben um die Olivine berumwinden und in parallelen Linien sie einsäumen. Auschmiegung des Eisens an die Formen der Gesteintheile lauft sofort durch Hainholz, Girgenti, Macao, die gauze Reihe, bis an Stannern hier durch, immer in gleicher Subordination des metallischen Eisens unter das ihm an Alter vorgehende Gestein. Einen starkeren und bundigeren Beweis von prius und posterus kann doch wohl die Natur

uns nimmer in die Hände legen. Das alles sind keine Con. jecturen von Hypothesen, sondern es sind Deductionen von Facten, wie sie das vorhandene Material, die gefallenen Meteorsteine, uns darbieten.

Noch bleibt uns das Schwefeleisen, das in den Meteoriten selten in geringer Menge vorhanden ist. Gewiss ist es auffallend, dass diese von Nickeleisen so sehr verschiedene Verbindung doch dessen Schicksal fast gänzlich theilt und sich ihm überall anschhefst. Deutlich kann man diefs in der Pallasgruppe sehen. In Atakama und Pallas schmiegt sich das Schwefeleisen ganz ebenso um die Ohvine herum, wie das Eisen allein. Es vertritt dasselbe stellenweise ganzlich und gränzt sich scharf und meist geradlinig mit dem Eisen ab. Dasselbe sieht man auf polirten Stellen von Ensisheim in ziemlich großem Maasstabe. In vielen Steinmeteoriten, in Barbotan, Hainholz, Chantonnay, Mainz, Siena u. a. m. tritt es nicht als Trümmergestein wie die Feldspatharten, soudern krystallinisch wie das Eisen und wit glanzenden Begränzungsflächen versehen auf. In einem Eisenkorne, das ich aus Blansko ausgesondert habe, steht es neben dem Eisen und präsentirt sich ibm ganz gleichgeordnet. Im Bruche kommt es glänzender zum Vorschein als das Eisen, auf Schliff und Politur ist es matter als dieses und meist speisgelb. In Steinmeteoriten bin ich dem Schwefeleisen selten als Trümmergebilde begegnet, überall aber als Gefährte des metallischen nickelhaltigen Eisens, dem es vertretend zur Seite stand und dessen Geschichte es hier durchweg zu theilen scheint, was einigermaßen auffallen mals.

Nach dieser Zergliederung der Hergänge bei der Meteoritenbildung kommen wir zurück auf das Gefüge, das den einigermaßen in seine Elemente aufgelöst ist. Wenn das Eisen, wie der Augenschein beweist, zwischen den Partikeln der Steinsubstanz während ihrer Auflagerung sich bineinkrystallisirt und darin die Zwischenräume gedrängt ausgefüllt hat, so wird es erklärlich, warum bei grobem Steinkorne, wie bei der Pallasgruppe, auch das Eisen in

gröberen Zacken, bei feinem Steinkorne dagegen wie Erzleben und Charsonville ungemein fein zertheilt zum Vorscheine kömmt; es richtet sich genau nach der Größe der Zwischenfäume, die es zwischen der Steinsubstanz gewinnt. Eine dem ganz ähnliche Folge leitet sich bievon für die verschiedenen Straten eines und desselben Meteorsteines ab; in die feinen dichten wird weniger Eisen sich einkrystallisirt haben, als in die gröberen lockeren. So finden wir es denn auch in der That in den vorhandenen Meteorsteinen; die Linien zeigen in ihren gröbern dunkeleren Schichten immer weit mehr Eisenkörnchen, als in den feinen der meistens weißen Grundmasse. Ja wenn diess nicht der Fall wäre, so würde man die Schichtung vielleicht gar nicht wahrnehmen können, indem vorzugsweise die Eisenpunktchen es sind, welche durch ihre dunkle Farbe sie verrathen und dem Auge Gelegenheit geben, ihnen zu. folgen. So trägt dann das Eisen selbst dazu bei, die Schichtung der Steinsubstanz deutlicher auszuprägen. Diess pilanzt sich dann weiter fort auch für die auf der Schichtung senkrechte Richtung des Gestrickes, wie uns diess Macao so ausgezeichnet schön zeigt und nachweist, dass diese Blätterung wesentlich durch die Configuration mit bedrugt ist. welche das Eisen annimmt und dem Steine aufprägt.

Wenn wir uns eine Vorstellung machen wollen von der Art und Weise, wie ein Meteorit sich bildet, so müssen wir gänzlich abstrahiren von den Erinnerungen, welche uns unsere Laboratorien und jede irdische mechanische oder chemische Bildung von Körpern aller Art eingeprägt haben. Alles was wir machen, geschieht unter dem bedingenden Eintlusse der Schwere, den Polaritäten der verschiedenen Dynamide, starken Lichtes, verhältnissig großer Wärme, des Luftdruckes etc. Fast alle Mitwirksamkeit dieser Agentien fällt bei der Bildung eines Meteoriten hinweg, wenn wir uns ihn vereinzelt denken wollen. Da giebt es keinen Luftdruck; die Arbeit geht im fast leeren Raum vor sich; von Licht vielleicht kaum Spuren in unendlicher Entfernung von Fissternen; äußerst wenig Wärme im Weltraume, dem

man 50 bis 90° C. unterm Gefrierpunkte beimifst; keine Schwere als die geringfügige Anziehung des wenigen betheiligten Stoffes, also auch keine Unterlage, sondern freies Schweben im Raume, nichts als der schwache Einfluss der Gravitation gegen weit entfernte Fixsterne, und die eigenen dualen Kräfte der in Wechselwirkung tretenden Stoffe. Wollen wir uns ihn aber, meiner Ansicht nachgebend, als Gebilde eines Kometen denken, so wird davon nur wenig sich ändern. Tiefe Kälte, freies Schweben, kaum fühlbare Schwere, Maugel an Luftdruck u. s. w. werden nahezu dieselben bleiben. Wenn also die krystallisirten Partikelchen eines Kometen in seinem Kerne sich theilweise schaaren, da in verdichtetem Schwarme um einander rotiren, sich drängen, drücken und reiben, Abreibsel, Staub und Kügelchen bilden, die am Ende unter Brüchen mancherlei Art, wie wir sie in den Meteoriten vorfinden, zu einem kleinen festen geschichteten Klumpen zusammen gehen, so ist es bier, wo das Eisen seine Rolle zu beginnen und sich in die Zwischenraume einzukrystallisiren hat. Unstreitig ist dieser letztere Hergang der dunklere für unsere Vorstellung; allein diese Dunkelheit wurzelt einzig in den genannten, so ganz von unserer Erfahrung verschiedenen äufseren Bedingungen, unter welchen die Processe vor sich gingen und welche pur mit unseren Fortschritten in die Einsicht derselben nach und nach sich aufhellen können. Aber alles dieses fliefst ein auf das Gefüge der Meteoriten wie wir es vor uns haben, bedingt es und in ihm müssen wir die Anhaltspunkte suchen, von welchen aus wir unsere Schlüsse rückwärts bis zum Ansange aller Dinge zu leiten versuchen und wagen lönnen.

## V. Ueber das Gesetz der galvanischen IV ärme-Entwicklung in Elektrolyten; von J. Bosscha.

- 1. Die Anwendung der mechanischen Theorie der Elektrolyse auf die Messung der elektromotorischen Kräfte führt zu dem Schluss, dass sich Fälle darbieten konnen, in welchen die von einem Strom in einer Flüssigkeit erzeugte Wärme-Entwicklung einem anderen Gesetze als dem der HH. Joule und Lenz folgt. Dieser Punkt, welcher in der zweiten Mittheilung: Ueber die mechanische Theorie der Elektrolyse, in dies. Ann. Bd. 103, S. 489, gelegentlich behandelt wurde, scheint mir wichtig genug, um ihn in vorliegender Abhandlung etwas ausführlicher wiederaufzunehmen. Ich glaube dadurch über die nenerliche Streitfrage zwischen Hrn. de la Rive und Hrn. Favre in Betreff der Versuche des letzteren 1) eine genügende Aufklärung geben zu können. Die Versuche des Hru Favre über die Warme-Erregung durch den Strom der Säule. sind die geeignetsten zur Bewahrheitung der Schlüsse der Theorie, und ihre Discussion liefert nur eine augenscheinliche Probe von der Genauigkeit des daraus hervorgehenden Gesetzes der Wärme-Entwicklung in Elektrolyten.
- 2. Combinirt man den Satz von der Erbaltung der mechanischen Kräfte, das elektrolytische Gesetz Faraday's und das fast gleichzeitig von Joule und von Lenz ent-deckte Gesetz der Wärme-Entwicklung in galvanischen Leitern, so findet man, dass die elektromotorische Kraft einer Säule proportional ist der Wärmemenge, welche die in der Säule stattsindenden chemischen Actionen erzeugen. Diese Wärmemenge, berechnet für ein elektrochemisches Aequivalent der an den chemischen Actionen theilnehmenden Substanzen, oder das elektrothermische Aequivalent, wird also das Maass der elektromotorischen Kraft seyn, so lange die oben erwähnten drei Gesetze ersüllt sind. Al-

<sup>1)</sup> Bibl. univers de Genève 1859, June, et Acril.

tein in allen anderen Fällen, in welchen die beobachtete elektromotorische Kraft einer Säule nicht innerhalb der Fehlergränzen der Beobachtungen zusammenfällt mit dem elektrothermischen Aequivalent, muß nothwendig eines jener drei Gesetze mangelhaft seyn. Die Allgemeinheit, welche ein wesentliches Kennzeichen des Gesetzes der Erhaltung der mechanischen Kräfte ist, erleidet keine Ausnahme, so lange man alle erzeugte oder zerstörte Arbeit streng in Rechnung nimmt. Das elektrolytische Gesetz Faraday's läst sich durch den Versuch leicht bewahrheiten, und da bei den Säulen, deren elektromotorische Kraft nicht proportional ist dem elektro-thermischen Aequivalent, das Faraday'sche Gesetz nicht aufhört richtig zu seyn, so bleibt nur das dritte Gesetz, das Joule'sche, welches Ausnahmen zu erleiden scheint.

3. Durch eine sehr einfache theoretische Rechnung kann man a priori fesstellen, was in diesen Säulen das wahre Gesetz der Wärme-Entwicklung seyn werde. Sey A das elektrothermische Aequivalent der in der Säule stattfindenden chemischen Actionen. Die elektromotorische Kraft ist kleiner als diese Größe, kann also durch  $A - \varphi$  vorgestellt werden. Sey überdieß i die Intensität des Stroms, den die Saule in einer Kette vom Widerstand R erzeugt. Dann bat man:

$$i = \frac{A - q}{R} \quad . \quad . \quad . \quad (1)$$

oder

$$iR+\varphi=A$$
 , . . . (2)

Drückt man die Stromstärke in Weber'schen Einheiten aus, so wird die Widerstands-Einheit die eines Leiters seyn, in welchem der Strom = 1, während der Zeiteinheit eine Wärmemenge = 1 erzeugt.

Multipliciren wir die Gleichung (2) mit dem Producte it, wo t eine gewisse Anzahl Sekunden, während welcher der Strom geschlossen war, bezeichnet, so werden wir aben:

$$i^2Rt+i\varphi t=Ait$$
 . .

die von den chemischen Actionen während der bei Einheit der Intensität entwickelte Wärmeso wird das Product Ait die Wärmemenge vorselche der Strom i während der Zeit t erregt von der Erhaltung der Kraft erfordert, daß, so ie andere Arbeit geleistet wird, diese Wärmeh in der Kette vorfinde. Die Größe i Rt ist inte Wärme, welche von dem Strom i während nach dem Joule'schen Gesetz in der Kette wird. Nun besagt die Gleichung (3), daß Ait als i Rt. Es giebt also irgendwo in der Kette me-Erzeugung gleich i pt, welche proportional om-Intensität und p d. h. dem Unterschiede des ermischen Aequivalents der chemischen Actionen lektromotorischen Kraft der Kette.

der schon erwähnten Mittheilung habe ich die eichnet, in welchen die elektromotorische Kraft h ist dem elektrothermischen Aequivalent der Votingen Diese findet statt allemat wenn der wöhnlichen Zustand annehmen, eine aequivalente Wärmemenge erzeugen.

Da die Gasentwickelung in allen Fällen die Ursache der Schwächung der elektromotorischen Kraft ist, so ist es wenigstens sehr wahrscheinlich, dass die Wärme-Erzeugung, welche eine Folge davon ist, an der Oberstäche der Elektroden stattfinde. Ich habe bewiesen, dass die Versuche von Joule, Wood und von Favre und Silbermann

diese Voraussicht bestätigen.

- 5. Die Smee'sche Säule, in welcher der Wasserstoff sich an der Oberstäche einer Platte von Kupfer, Silber oder platinirtem Platin entwickelt, ist eine von denen, deren elektromotorische Kraft schwächer ist als es das elektrothermische Aequivalent der chemischen Actionen mit sich bringt. Folglich wird in der Säule selbst eine der Intensität des Stromes oder der Menge des entbundenen Wasserstoffs proportionale Wärme-Erzeugung stattfinden. Es war diese Säule, deren sich Hr. Favre bei seinen Untersuchungen über die Wärme-Effecte der Säule bediente. Seine Versuche müssen also eine stärkere Wärme-Erzeugung in der Säule ergeben als sich nach den Gesetzen von Ohm und von Joule berechnete. Wirklich ist diess der Fall.
- 6. Hr. Favre ') brachte ein Smee'sches Element aus amalgamirtem Zink und platinirtem Kupfer in sein Calorimeter und maß die in diesem gesammelte Wärmemenge:

  1) wann alle Leitdrähte der Kette gleichmäßig in den Calorimeter getaucht waren, und 2) wann einer der zur Kette gehörenden Leitdrähte von veränderlicher Länge sich außerhalb dieses Instrumentes befand. Reducirt man die Zahl der erhaltenen Wärme-Einheiten auf eine selbe Quantität von chemischer Action d. h. auf ein Gramm von in der Säule entwickeltem Wasserstoff, so findet man, daß die im Calorimeter aufgefangene Wärmemenge desto geringer ist, als eine größere Drahtlänge außerhalb des Calorimeters gelassen worden war. Einleuchtend ist, daß diese Versuche

  1) Ann. de chim. et de phys. Ser. III, T. XL, p 293.

en können, das Gesetz des Hrn. Joule direct zu Nach diesem Gesetz sind nämlich die Warmemenche von dem nämlichen Strom in verschiedenen regt werden, direct proportional den Widerstänlben. Es muß also bei jedem dieser Versuche, dorimeter aufgefangene Wärmemenge sich zu der entwichenen verhalten, wie der Widerstand der dem der Leiter außerhalb des Calorimeters. Bei ig eines selben Platindrahtes von 0,265 Millimser erhielt Hr. Favre folgende Resultate:

| ärme-Einheiten entwickelt in |                 | Widerstand        |
|------------------------------|-----------------|-------------------|
| der Säule                    | dem Platindrabt | des Platindrahts. |
| 13127                        | 4965            | 25 <sup>mm</sup>  |
| 11690                        | 6557            | 50                |
| 10439                        | 7746            | 100               |
| 8992                         | 9030            | 200               |

hnet man mit R den constanten Widerstand der muß man für den ersten Versuch haben:

D 05 \_\_ 19107 . thes /-

Erst nach Abzug dieser letzten Wärmemenge, welche wir mit z bezeichnen wollen, erhält man die Werthe, für welche man die Proportion (a) aufstellen kann. Man hat also für den ersten Versuch

$$R:25 = 13157 - x:4965$$

Berechnet man die vier so zu bildenden Gleichungen mit zwei Unbekannten, so findet man für den wahrscheinlichsten Werth von x und R

$$x = 7589$$
 $R = 32,3$ 

Mit diesen beiden Werthen kann man die Zahlen der ersten Columne der folgenden Tafel construiren. Man findet sonach:

| Beobachtung | Rechnung. | Unterschied. |
|-------------|-----------|--------------|
| 13127       | 13523     | - 396        |
| 11690       | 11788     | 98           |
| 10439       | 10188     | + 251        |
| 8992        | 9048      | <b>— 56</b>  |

8. In der Abhandlung des Hrn. Favre findet man eine undere Reihe von Versuchen, gemacht mit derselben Säule, aber mit einem Platindraht, dessen Durchmesser 0,175 mm war, Reducirt man die Längen des Platindrahts, welche bei den beiden ersten Versuchen 50 mm, und bei dem dritten 100 mm betrugen, auf die eines Drahtes von 0,265 mm Durchmesser, so erhält man folgende Tafel:

| Wärme-Einhei | iten e | ntwickelt in | Länge       |
|--------------|--------|--------------|-------------|
| der Säule    | dem    | Platindraht  | des Drahts. |
| 9955         |        | 8127         | 115         |
| 10101        |        | 8072         | 115         |
| 8381         |        | 9685         | 230         |

Berechnen wir die Zahlen der ersten Columne, wie vorhin, mit den aus der Reihe gezogenen Werthen x=7589 and R=32,3, so erhalten wir:

| Beoliachtung. | Rechnung. | Unterschied. |
|---------------|-----------|--------------|
| 9955          | 9883      | + 72         |
| 10101         | 9883      | +218         |
| 8381          | 8987      | 606          |

## 318

sieht, die beiden ersten Versuche gentigen gut der Rechnung, während der dritte sich itfernt als es der unvermeidliche Beobachtund Die beobachtete Verschiebung der Quecksilbe orimeters betrug 10 Millim.; der Unterschied -Einheiten entspricht folglich einer Verschiebe m., einer zu großen Größe, um für einen Be der gelten zu können. Man darf indels nich dass wir in unserer Rechnung vorausgesetzt : Größe & constant sey, während sie für S hrer Intensität eine gewisse Gränze nicht en rlich ist. Die elektromotorische Kraft der S aule wächst in dem Maafse als die Ströme scha und folglich ninmt die Große z zugleich m iten ab. Bei dem dritten Versuch der & war der Strom schwächer als bei irgend cint und die Abweichung der Rechnung von der scheint zu beweisen, dass bei diesem Verse  $\varphi = 0.00791.$ 

Die elektromotorische Kraft ist A - q, man findet also:  $\epsilon = 0.001098$ .

10. Wir wollen nun die Genauigkeit dieser Zahl mittelst Versuche prüfen, bei welchen sich die elektromotorische Kraft auf eine andere Weise berechnen läßt. Diese Versuche finden sich beschrieben in der Abhandlung des Hrn. Joule, in welcher dieser geschickte Experimentator werst das nach ihm benannte Gesetz der Wärme-Erregung aufgestellt hat. Im zweiten Capitel dieser Abhandlung (Phil. Mag. 1841. Vol. XIX, p. 265) untersucht Hr. Joule die Wärme-Erregung in der Flüssigkeit der Säule, und der erste Versuch, den er beschreibt, bezieht sich ebenfalls auf eine Smee'sche Säule. Hr. Joule beschreibt seine Versuche in allem Detail, so daß man aus seiner Abhandlung die zur Berechnung der elektromotorischen Kraft erforderlichen Data ziehen kann.

11. Es kann seltsam erscheinen, dass Hr. Joule sein Gesetz aus einem Versuch erweisen konnte, bei welchem, wie wir oben bemerkt haben, sein Gesetz mangelhaft ist. Untersucht man indess die Rechnung des Hrn. Joule, so erkennt man bald, dass diese Anomalie ihm entgehen musste. Mit Hrn Faraday nimmt er nämlich an, dass die Verbindung von Zinkoxyd mit Säure nicht zur Erzeugung der Elektricität beitrage und zu einer localen Wärme-Erregung Anlass gebe. Man muss also, nach Hrn. Joule, von der Wärme, welche in dem die Smee'sche Kette enthaltenden Calorimeter aufgefangen worden, die Wärme abziehen, welche aus dieser chemischen Action entspringt. Seitdem bat man erkannt, dass die Meinung des Hrn. Faraday irrig ist und dass die Verbindung des Oxyds des positiven Metalls mit der Säure die Elektricität der Säule so gut wie die Bildung des Oxyds erzeugt. Hr. Joule hat also eine fehlerhafte Berichtigung angebracht; allein da er eine andere Berichtigung, die in denselben Sinn fällt, nicht in Rechnung zog, so ist es nur der Unterschied dieser beiden Been, welcher den Einklang der Beobachtungen und

nung trüben konnte.

Ir. Joule fand, dass ein Strom von der Intensität r Einheiten beim Durchgang durch eine Kupfereren Widerstand er zur Einheit nahm, in dieser eine Stunde eine Wärmemenge erzeugte, welche eratur von zwei Pfand (avoir du poids) Wasser Γ. zu erhöhen vermag. Die Intensitäts-Einheit Joule zerlegt stündlich 9 Grm. Wasser. Da die theit des Hrn. Weber sekundlich 0,009376 Millim. terlegt, und ein Gran englisch == 64,799 Milgrm. die Joule'sche Strom-Einheit gleich 17,278 Wen Einheiten. Zur Berechnung des Widerstandes e'schen Spirale in elektrothermischen Einheiten an, dass der Strom 1,98 stündlich 3810,17 Wärmein der Spirale erzeugt. Dividirt man diese Zahl Dauer des Versuchs, ausgedrückt in Sekunden, das Quadrat der Intensität, ausgedrückt in WeWoraus

E = 10,98.r

Man hat also im Mittel:

E = 11,20 . r

oder wenn man den vorhin gefundenen Werth von r sub-

E = 0.01123.

Dieser Werth stimmt beinahe mit 0,01098 überein, dem aus den Versuchen des Hrn. Favre berechneten.

Der Werth des Hrn. Joule giebt für 9
0.0076

oder für das Grm. Wasserstoff:

x = 7353

was nicht viel abweicht von 7589, der aus den Versuchen des Hrn. Joule berechneten Zahl.

13. In einer späteren Abhandlung hat Hr. Favre selber die Abweichung bei der Wärme - Erzeugung in der Smee'schen Säule' bemerkt und er schreibt die Ursache derselben einem Widerstande bei der Elektrolyse zu. Obgleich Hr. Favre sich über die Natur dieses Widerstandes nicht weiter auslässt und folglich die Erklärung ziemlich vague ist, so scheint mir doch die Benennung Widerstand sehr unpassend zu seyn, nicht allein weil sie schon von anderen Physikern in einem anderen Sinne gebraucht worden ist, soudern auch weil der Widerstand eines Leiters zu einer Wärme-Erzeugung proportional dem Quadrat der Intensität Anlass giebt, während die vom Widerstande der Elektrolyse herrührende Wärme einsach dieser Intensität proportional seyn würde.

14. Bemerkt zu werden verdient, dass spätere Versuche des Hrn. Favre als die angesührten einen geringern Werth für z ergeben. Hr. Favre sand für das Gramm Wassertoff 3500 Wärme-Einheiten d. h. weniger als die Hälste des Werthes, der aus den früheren Versuchen hervorgeht. Nur in dem Fall, dass die Flüssigkeit der Säule mit schweselsaurem Zinkoxyd beladen war, erhielt er Werthe, die zwischen 4152 und 7352 schwankten. Obwohl es nicht

21

wahrscheinlich ist, dass das von Hrn. Favre Since'schen Säule angewandte platinirte P deren Werth für æ ergiebt, als das platinis er Silber, welches bei den so eben berechne in der HH. Favre und Joule gebraucht wu doch mehr geneigt, diesen Unterschied eine sache zuzuschreiben. Der Anblick der Tafe vre zeigt nämlich, daß alle von ihm erhalten h mit der Intensität des Stromes ziemlich regel dern, und daraus muss man schliefsen, dass di nz von z erforderliche Intensitätsgränze noch cht wurde. Nur die Versuche mit dem schr skoxyd machen eine Ausnahme, allein es kann ses Salz zum Theil zersetzt wurde, und in e iste das Zink, welches die platinirte Elektro us überzog, den Werth von æ beträchtlich ve 15. Schließen wir aus dem Vorhergehenden h bei Versuchen über die Wärmewickungen Saulen maßen, in welchen diese Verbindungen theilnehmen an der Erzeugung des Stromes.

17. Nachdem sie die elektromotorische Kraft einer Smee'schen Säule auf 21530 ihrer Einheiten festgesetzt. mafsen diese Physiker die verschiedenen Säulen aus Zink und platinirtem Platin, in welchen das erstere Metall in eine Lösung von Alkali, das letztere in eine mit Wasser verdünnte Säure getaucht war. Nach den Untersuchungen der HH. Favre und Silbermann erzeugen die chemischen Actionen der Smee'schen Säule pro Aequivalent (H = 1 Grm.) 18457 Wärme - Embeiten. Demgemäß betrachten die HH. Troost und Marié-Davy den Quooder 0,857 als constanten Coëfficienten, mit welchem man die beobachtete elektromotorische Kraft einer anderen Säule zu multipliciren habe, um das Wärme · Aequivalent der darin stattfindenden chemischen Actionen zu erbalten. Nun ist die Smee'sche Säule, wie wir eben ersehen, eine von denen, deren elektromotorische Kraft nicht proportional ist dieser Wärmemenge. Ihre Formel ist nicht

 $(Zn . O) + (Zn O . SO_a) - (H . O),$ 

wie es die HH. Troost und Marié-Davy annehmen, ondern

$$(Zn \cdot O) + (Zn \cdot O \cdot SO_s) - (H \cdot O) - q$$

und es ist uicht die Zahl 18457, sondern eine viel kleinere 18457 —  $\varphi$ , welche man durch 21530 dividiren muß, um den constanten Coëfficienten zu erhalten.

Multiplicirt man ebenso mit

$$\frac{18457 - \phi}{21530}$$

die beobachtete elektromotorische Krast einer Säule z. B. aus Zink, Kali-Platin, Schweselsäure, so erhält man nicht das Wärme-Aequivalent

 $(Z_{\rm B}, O) + (Z_{\rm B}O, KO) - (H, O) + (KO, SO_3) = a,$ 

pondern

sieht also, dass, da A die beobachtete elektromotrast ist, die HH. Troost und Marié-Davy geen:

$$A \cdot \frac{18436}{21530} = a$$

renz dieser beiden Werthe ist

$$\varphi\left\{1-\frac{A}{21530}\right\}$$
 . . . . . (5)

erichtigung, die man an den von den illi. Troost ié-Davy beobachteten Wärme-Aequivalenten aums, wird also negativ seyn für alle Säulen, deren storische Kraft größer ist als die einer Smee'-ole, wie es bei allen ihren Versuchen der Fall die wird verschieden seyn für die Säulen, die nicht elektromotorische Kraft haben.

Die DR Transt and Warid Dawn School Sill

bervorgehen, können zum großen Theil verdeckt werden. Der Werth des Gliedes (ZnO.KO) der oben angegebenen Formel ist nämlich unbekannt, weil kein Physiker ihn durch calorimetrische Versuche bestimmt hat. Die Formel der von den HH. Troost und Marié-Davy untersuchten Säulen enthält folglich zwei Unbekannte, nämlich (ZnO.KO) und das Wärme - Acquivalent der Verbindung von Säure and Alkali. Um sie zu berechnen, haben diese Physiker in ihren Formeln für die letztere Unbekannte den von HH. Favre und Silbermann erhaltenen Werth substituirt, und den Werth von (ZnO.KO) gesucht, der dann den Gleichungen genügt. Mit dem Mittel aus diesen Werthen, welche somit jeder Versuch liefert, haben sie ihre Rechnung wieder aufgenommen, um den der zweiten Unbekannten festzusetzen. Klar ist, dass durch diesen Process ein constanter Fehler für alle Beobachtungen in dem Werthe von (ZnO.KO) versteckt ist. Wie aus der Formel (5) bervorgeht, variirt indess der begangene Fehler mit dem Werthe der elektromotorischen Kraft. Der mittlere Werth von ZnO.KO versteckt also nur den mittleren Werth der Rechnung. So z. B. haben die HH. Troost und Marié-Davy für die Säulen Zink, Kali-Platin, Schwefelsäure und Zink, Kali - Platin, Ameisensaure, welche die letzten in der Reihe, der mit Kali gemachten Versuche sind, die clektromotorischen Kräfte

> 32643 29950

erhalten. Mittelst der Formel erhält man als Berichtigung des Wärme-Aequivalents

0,546  $\varphi$  für die erste 0,391  $\varphi$  für die zweite.

Der Werth von ZnO.KO schließt also einen Fehler von etwa 0,453 \( \varphi\) ein. Allein es ist klar, daß das durch den ersten Versuch gefundene Wärme-Aequivalent (KO.SO.) um die Größe

 $(0,516-0,153) \varphi$ 

und das aus der zweiten Reaction um dieselbe : groß seyn wird.

n den HH. Troost und Marié-Davy erhaltenen nd daher nichts anders als die der HH. Favra ermann behaftet mit den möglichen Fehlern der en Messungen und denen, wolche die falsche Anafs die elektromotorische Kraft der untersuchten m Wärme-Aequivalent der chemischen Reactionen nal sey, mit sich führt.

ber die Verdichtung von Gasen und Däms en auf der Oberfläche fester Körper; son G. Quincke. rerschiebbar sind als die des ersteren und die Dichtigkeit sich nicht sprungweise ändern wird. Die Art und Weise, wie die Dichtigkeit nach dem Innern der Flüssigkeit bin sich ändert, wird von der Natur derselben abhängen, und im Allgemeinen wird diese Aenderung sehr schnell vor sich geben, ja man wird annehmen können, dass meist schon in unmerklicher Entfernung von der mathematischen Gränze des sesten Körpers und der Flüssigkeit die letztere dieselbe Dichtigkeit wie im Innern hat.

Es ist nun wohl die einfachste Annahme, das je gröiser der Unterschied der Dichtigkeit des festen Körpers
und der Flüssigkeit ist, dass desto schneller die Dichtigkeit nach dem Innern der Flüssigkeit hin abnehmen wird,
unter der Voraussetzung, dass die Dichtigkeit des festen
Körpers größer ist, als die der Flüssigkeit, wie es ja bei
Gasarten und festen Körpern immer der Fall seyn wird.

Wenn also ein fester Körper, ich will sagen ein PlaInblech, in einer Gasart, etwa Kohlensäure, sich befindet,
so wird die Kohlensäure unmittelbar an der Oberflache
dieselbe Dichtigkeit haben müssen, wie das Platin: das Plaim wird Kohlensäure auf seiner Oberfläche condensiren,
es wird eine Kohlensäure-Atmosphäre haben, deren Dicke
unbekannt ist, wenn man die Dicke von der mathematischen Gränze der Oberfläche des festen Körpers bis zu
der Stelle rechnet, wo die Kohlensäure wieder ihre gewöhnliche Dichtigkeit hat. Je dichter der feste Körper ist,
desto dicker wird die Gasatmosphäre seyn, desto mehr Gas
wird die Einheit der Oberfläche absorbiren. Je großer
die Oberfläche des festen Körpers ist, desto größer wird
auch die absorbirte Gasmenge seyn.

Die Kraft mit der die Gastheilchen an dem festen Körper adhäriren, rührt nun von Molecularkräften her, mit
welchen die Molecule des Gases von denen des festen
körpers angezogen werden, und wie man bei allen Kräften die Anziehung oder Abstofsung proportional der wirkenden Masse setzt, so wird man es auch hier thun müssen.
Nun wuken aber nur die Molecule des festen Körpers in

parer Nähe der Oberfläche, und da bei dem Orper mehr Masse in der Nähe der Oberfläche ist, wird also auch bei diesem die Auziehung 1, wird mehr Gas verdichtet werden.

rird also eine Verdichtung der Gasarten an he fester Körper stattfinden, die proportional an he und mit der Dichtigkeit derselben sunimmt; tion der Entfernung, welche das Ansiehungs cule der Gasart und des festen Körpers ausd ist.

die Oberstäche eines sesten Körpers die Wahreren Gasarten, so wird im allgemeinen die art eher absorbirt werden. Geht eine Gasarten dichteren, tropsbar slüssigen Zustand übeter condensirbar wie eine andere, so wird Natur die geringste Arbeit, wie überall, von geringste Dichtigkeitsänderung bewirken. Bei er die Dämpse tropsbar slüssiger Körper be

Damit stimmen auch die Versuche von Degen ') und Faraday 2) über Benetzbarkeit fester Körper überein. Wenn nämlich ein fester Körper Luft auf seiner Oberfläche absorbirt hat, und man bringt einen Wassertropfen berauf, so wird dieser als Kugelsegment auf demselben liegen bleiben, weil die Anziehung der condensirten Lufttheilchen nicht die Cohäsion des Wassers überwiegt. Ist jedoch diese Luftschicht auf irgend eine Weise entfernt worden, so breitet sich der Wassertropfen auf der Oberfläche aus, der Körper wird benetzt. Ist die absorbirte Luftschicht so gering, dass der Wassertropfen sie absorbiren kann, so wird er sich auf dem festen Körper ausbreiten und ihn benetzen. Bei Metalloberslächen, die auf der Einheit der Obersläche mehr Gas condensirt haben, als z. B. Glas, wird desbalb ein Wassertropfen auch immer eher Kugelgestalt annehmen, als auf Glas, welches leichter benetzbar ist. Der Tropfen bildet nach Waidele 3) ein um so flacheres Kugelsegment, je größer der Absorptionscoëssicient des Wassers für das Gas ist, mit welchem die Oberfläche des festen Körpers bedeckt ist.

So fand Degen, dass unter Wasser frisch gebildete Oberslächen, mit denen also die Lust gar nicht in Berührung gekommen war, immer benetzt wurden; z. B. Schlacken, unter Wasser zerschlagen, wurden stets benetzt.

Derselbe fand ferner, dass Uhrgläser, Platten von Platin und Silber, durch Erhitzen die Eigenschaft erlangten, benetzt zu werden. Noch sicherer, aber umständlicher ist Faraday's Versahren, die Luftschicht zu entsernen, indem dieser die Obersläche mit geschmolzenem Kali und concentrirter Schweselsäure zusammenbringt, mit Wasser diese Stoffe entsernt, und nun die Körper noch glübt.

Es sind diese Erscheinungen in vollem Einklange mit meiner Erklärung, indem durch Erwärmen die Dichtigkeit

<sup>1)</sup> Pagg. Ann. Bd. 38, 1836, S. 419.

<sup>2)</sup> Experim. research. 588. 633.

<sup>3)</sup> Pugg. Ann. Bd. 59, 1843, S. 255.

birten Gases geringer wird, und also wenigen Beobachtung scheinbar gar nichts, adhärirt. sure fand auch, dass Kohle, welche Gase at e, unter der Glocke der Lustpumpe dieselbe em jetzt nicht durch Wärme, sondern durch en der Lust die Dichtigkeit verringert wire unter der Glocke der Lustpumpe von ihret ire befreit worden war, absorbirte später we wenn man die Vertreibung durch Erhitzen be satte, so dass also Erwärmen ein besseres lassatmosphäre zu entfernen.

ann dieser Umstand übrigens auch daher kon Kohle Wasser auf ihrer Oberfläche cond in, wie oben gezeigt wurde, Wasser als tro körper mit größerer Kraft, als Luftarten auch die des festen Körpers adhärirt, was auch die in Saussure bestätigen. Durch Erwärmen asser leichter in Dampf, in den gasförmigen

micitat des absorbirten Gases vermehrt; so wurde assure's Versuchen bei 100° noch nicht alles Gas, habaumkohle absorbirt hatte, ausgetrieben. Wir später noch andere Mittel kennen lernen, die Oberlester Körper von ihrer Gasatmosphäre zu befreien. ssure brachte nun die Körper, nachdem sie durch oder unter der Luftpumpe von den absorbirten befreit waren, in ein gemessenes Volumen eines das über Quecksilber aufgefangen war, und beobdie Volumenveränderung. Es ergab sich, dass ver-Stoffe verschiedene Gasmengen bei nahe demselack und derselben Temperatur absorbirten. Es sels größtentheils von der absorbirenden Obersläche per ab, die ja nicht zu bestimmen ist. Am meisten se Buchsbaumkohle, deren enge Poren bei demselseren Volumen die größte Oberfläche darbieten. rbirten I Volumen Buchsbaumkohle und I Volumen mum von Valecas folgende Gasvolumina bei p Druck, C.

|                | Kohle                   | Meerschaum                          |
|----------------|-------------------------|-------------------------------------|
| Ammoniak       | 90vol                   | 15                                  |
| Chlorwassersto | ff 85                   |                                     |
| Schweflige Său | re 65                   |                                     |
| Schwefelwasser | stoff 55                | 11,7                                |
| Stickoxydul    | 40                      | 3,75                                |
| Kohlensäure    | 35                      | 5,26                                |
| Elayl          | 35                      | 3,7                                 |
| Kohlenoxyd     | 9,42                    | 1,17                                |
| Sauerstoff     | 9,25                    | 1,49                                |
| Stickstoff     | 7,5                     | 1,60                                |
| Wasserstoff    | 1,75                    | 0,44                                |
|                | $p = 724^{\mathrm{mm}}$ | $p=730^{\text{mm}}$                 |
|                | $t = 11^{\circ} - 1$    | $13^{\circ}$ C. $t = 15^{\circ}$ C. |

Absorption war in 24h bis 36h beendet, mit Ausdes Sauerstoffs, bei welchem die Absorption durch behrere Jahre dauert, indem der Sauerstoff in Kohverwandelt und diese zurückschalten wurde. Oblie Gase denselben Druck haben, so werden doch

ne Mengen von ihnen absorbirt, und diese Menen nicht mit dem specifischen Gewichte der Gase. die leichter condensirbaren Gasarten wie Amhweflige Saure u. s. w. wurden leichter, als die en Gase absorbirt, und es giebt diess einigerma-Anhaltspunkt für die Leichtigkeit, mit welcher t in den tropfbar flüssigen Zustand übergeführt Wenn nun aber auch im Allgemeinen für iedenen festen Körper, deren Saussure noch ntersucht hat, die absorbirten Gasmengen dieselbe e, wie bei der Kohle befolgen, so finden doch de statt, deren Grund in der Natur des Gases esten Körpers wird gesucht werden müssen. Es leicht, wie beim Sauerstoff und der Kohle, wo ndung freilich langsam vor sich geht, die chemitat wirksam und die Anziehungsfunction der Moe andere werden, was die Absorptionsverhältnisse ändert, und wahrscheinlich wird der Absorptions-(die von der Einheit der Oberstäche bei der Einruckes absorbirte Gasmenge) für jede bestimmte d jeden festen Körper besonders bestimmt werden wir über die Molecularkräfte, von denen die Abdem kleinen Wasservolumen absorbirten Gasmengen kommen so gut wie gar nicht in Betracht, und es wird also die absorbirte Gasmenge bei feuchter Kohle geringer seyn, wie bei trockener: so absorbirt nach Saussure ein Volumen Buchsbaumkohle

|             | trocken | feucht. |
|-------------|---------|---------|
| Kohlensäure | 33rd    | 17101   |
| Stickstoff  | 7,5     | 6,5     |
| Sauerstoff  | 9,25    | 3,25    |
| Wasserstoff | 1       | 0,35    |

Trockene Buchsbaumkohle, die in 24h 35vol Kohlensäure absorbirt hatte, gab befenchtet in 14 Tagen wieder 20vol Kohlensäure ab.

Dadurch erklärt sich auch, daß während trockene Koble Jahre hindurch langsam Sauerstoff absorbirt und die gebildete Kohlensäure zurückbehält, bei nasser Kohle 15<sup>rot</sup> Sauerstoff in 10 Monaten absorbirt wurden, und 14 Monate später war des rückständigen Gasvolumens, in welchem sich die Kohle über Quecksilber befand, in Kohlensäure verwandelt.

Saussure brachte ferner luftsreie Kohle in die Torricellische Leere eines 2<sup>cm</sup> weiten Barometers, und ließ dann nach und nach Kohlensäure zutreten. Er fand alsdann, daß von einem Volumen trockene Buchsbaumkohle absorbirt wurden bei 18°,5 C. und dem Druck p

| p                   | Kohlensöure. |
|---------------------|--------------|
| 734,3 <sup>mm</sup> | 34,5vol      |
| 493,8               | 27,4         |
| 260,6               | 24,5         |

Reducirt man diese Volumina auf Atmosphärendruck, so verhalten sich die absorbirten Volumina, wie die Cubikwarzeln aus der Dichtigkeit des Gases. August') schließt daraus, daß diese Relation das Gesetz wäre, nach welchem die absorbirten Gasmengen vom Druck abhingen; doch ist dieß wohl Zufall, denn bei anderen sesten Körpern, wie

<sup>1)</sup> Fracher's Lehrbuch der mechanischen Naturlehre, neu bearbeitet von August, 1837 Bd. I, S. 394.

im, mit welchem Saussure ebenfalls Als the bei verschiedenem Druck anstellte, f atton nicht statt.

sure liefs Gasarten von sehr verschiedenen fuch organischen Gebilden, absorbiren, so von I lolzasbest, Bergkork, Hydrophan, Quarz von vonm. Quarz von St. Ouen, calcinirtem Gypt in Lerchenschwamm (Ča Č), verschiedenen Heen, Wolle und Seide. Da aber nicht angegese Körper getrocknet waren, da ferner die Glorenden Oberfläche unbekannt ist, so kannebenen Zahlen natürlich auch kein Gesetz gen. Nur das ergiebt sich aus diesen Versuganische Stoffe mehr Stickstoff als Wasser

nehr Wasserstoff als Stickstoff unter sonst altnissen absorbiren, daß also die chemische mitzuwirken scheint.

mb sich ferner, dass 1 vol Buchsbaumkohle, d

Gas, wie es bei Flüssigkeiten der Fall ist, proportional dem partiaren Druck, unter welchem es steht, absorbirt worden wäre, und proportional dem durch frühere Versuche gefundenen Absorptionscoëfficienten, so würde diese Kohle nur 0,125\*\*\* Wasserstoff und 8,586\*\*\* Sauerstoff, also bedeutend weniger, absorbirt haben.

Wurde Kohle, die ein bestimmtes Gas absorbirt hatte, u ein anderes gebracht, so gab sie von dem absorbirten Gase ab, und absorbirte von dem anderen. Jedoch standen die absorbirten Gasmengen in keiner gesetzmäßigen Beziehung zu einander, so dass die Verhältmisse sehr complicirt zu seyn scheinen, complicirter, wie bei Flüssigkeiten. Das Volumen des Gases welches durch ein anderes ausgetrieben wird, variirt nach Verschiedenheit des Verhältnisses, in welchem beide Gasarten in dem nicht absorbirten Ueberreste vorhanden sind. Die Ausscheidung ist desto vollständiger, in je größerem Ueberschusse das Gas genommen wird, welches dieselbe bewirken soll, jedoch kommt man in verschlossenen Gefässen nie dahin, ein früher verschlucktes Gas durch ein anderes völlig auszutreiben; immer bleibt eine kleine Menge in der Kohle zurück. Es liegt diess wold mit darin, dass die absorbirte Gasmenge ein größeres specifisches Gewicht hat und also schwerer diffundirt.

Da bei einer Verdichtung von Gasarten, wie das pneumatische Feuerzeng zeigt, Wärme frei wird, so wird auch bei der Absorption von Gasarten durch feste Körper, welche mit Verdichtung verbunden ist, Wärme frei werden, wie diefs auch Saussure beobachtet bat, indem ein an die absorbirende Kohle gelegtes Thermometer um 14° C. stieg, als die Kohle Kohlensäure absorbirte. Saussure hat auch bei dem Austreiben von Kohlensäure aus Kohle mit der Luftpumpe ein Fallen des Thermometers um 4° C. beobachtet, doch möchte diefs wohl eher einer Ausdehnung der Thermometerkugel zugeschrieben werden müssen, da das Gas zu langsam aus den Poren entweicht, als dass die

vickelte Kälte für das Thermometer merkbar wer-

esen Versuchen folgt also, dass alle festen Körper, eine gehörig große Oberstäche besitzen, eine Menge Gas absorbiren, die mit der Elasticität des munt, und von der Natur des Gases und des pers abhängt. Im Allgemeinen werden aber die ondensirbaren Gase in größerer Menge absorbirt, bämpse tropsbar stüssiger Körper immer eher, als

onnte aus diesen Versuchen nun schließen, daß nusgesprochene Ansicht, die absorbirte Gasmenge der Dichtigkeit des festen Körpers zu, falsch wäre, ch Versuche von Degen bekannt ist, daß die Platinschwamm in 2 Tagen absorbirte trockene last wog, also noch nicht 1 CC. betrug, während Saussure 1<sup>vol</sup> Kohle, deren spec. Gewicht so geringer ist, 7<sup>vol</sup> absorbirte. Hierbei ist aber sichtigen, daß die Oberfläche der Kohle sehr be-

chen Molecularkräften, wie die bei der Absorp-Gesarten durch Kohle.

emeinen ist auch die von der Einheit der Obereinem Quadratcentim, absorbirte Gasmenge sehr
dass die Obersläche von viel größerem Einsluss
dur der Substanz des festen Körpers ist. Die
Versuche, die hierüber Aufklärung geben, rühren
as') her, welcher für die Ausdehnung der schwezwischen 0° und 100° die Zahlen

0,3822 0,3896

thdem der Raum, welcher das Gas enthielt, eine große Obersläche batte. Es war durch Glashe in das die schweslige Säure enthaltende Geht worden waren, die Obersläche vergrößert dass für dasselbe Quantum Lust die Obersläche zu der in dem anderen Falle sich wie 1:36

man die Verdichtung der schwesligen Säure bei der Obersläche des Glases = 0 an, so solgte heit der glatten Glasobersläche bei 0° eine Ver-🔤 0,0008 der kubischen Einheit. Da aber bei Verdichtung nicht 0 ist, so würde sich in Wirkese Zahl noch etwas größer ergeben. 75° Pla-🖿 statt der Glasstäbe, deren Oberstäche beiläusig Millim, betrug, in die Glasröhre gebracht, bewirkwas stärkere Verdichtung, und es batte der Pla-🖿 etwa 🖫 seines Volumens an schwefliger Säure orbirt. Da nun Buchsbaumkohle 65'ol schweilige Saussure absorbirt, so würde, wenn die Ein-Derfläche des Glases und der Kohle dieselbe condensirte, und 4gr Platinschwamm 1 CC. Raum daraus für I CC. Buchsbaumkohle eine Oberaber 22 Millionen [ Millim. folgen; und diese noch größer werden, wenn die Verdichtung . 1853 Bd. 89, S. 604.

ligen Säure proportional der Dichtigkeit des fætes lattfindet.

Glasoberfläche würde darnach etwa 0,00000296 effige Säure bei 0° und 0°,76 Druck absorbiren ens folgt aus diesen Versuchen von Magnus, die Bestimmung der Ausdehnung der Gase durch eratur diese Condensation nicht fehlerhaft einge-

jedoch gar nicht gelängnet werden, dass unter bei verschiedenen Stoffen der specifisch leicher mehr Gas absorbirt bei sonst gleichen Verweil ja, wie schon oben bemerkt wurde, die Verwandtschast mit ins Spiel kommen kann. Fälkt fort, so absorbirt der dichtere Körper mehr

pbachtete Biewend ') in Clausthal, dass 2 Kts reinem Golde, die vor dem Löthrohre geschmolund ½ bis 1<sup>mm</sup> Durchmesser batten, an einander dem zerrifs die Luftschicht, mit welcher das Wasser an dem Metall haftete, sehr leicht, so daß die Kügelchen sich nicht mehr gegenseitig trugen.

Wie verschieden sich Metalle mit reiner Oberstäche und solche, die eine Atmosphäre von Gas verdichtet haben, bei der Absorption des Wasserdampses und der Dämpse überhaupt verhalten, geht aus den Versuchen von Waidele') bervor, die dieser zur Erklärung der Moser'schen Bilder anstellte. Moser') bat nämlich gefunden, dass wenn man irgend einen geschnittenen Stein, einen Metallstempel oder sonst einen beliebigen Körper auf eine Platte legt, die aus irgend welchem Stoffe bestehen kann, und man entsernt nachher den herausgelegten Körper, so wird auf der Unterlage nach einiger Zeit durch Einwirkung von Dämpsen, die sich an den verschiedenen Stellen der Unterlage verschieden condensiren, ein Bild des geschnittenen Steines, des Stempels u. s. w. sichtbar.

Waidele hat nun gezeigt, dass diese Bilder von einer Aenderung der Gasatmosphäre der Körper herrührten. Er entfernte die von einer Silberplatte absorbirte Luftatmosphäre dadurch, dass er sie mit frisch geglühtem Tripel polirte, also mit einem Körper von sehr großer Oberfläche zusammenbrachte, der deshalb, obwohl er geringeres specifisches Gewicht als das Silber hatte, die Luftschicht absorbirte und fortnabm. Wurde die Platte mit Tripel, der längere Zeit an trockener Luft gelegen batte, in Berührung gebracht, so wurde ihr dadurch, wenn sie rein war, d. h. keine Gasatmosphäre hatte, noch eine solche zugeführt, denn ein Körper absorbirt, wie wir aus Saussure's Versuchen gesehen haben, um so mehr, je größere Dichtigkeit das Gas hat, mit dem er zusammengebracht wird. Es wird dann auch eine längere Zeit vergehen, bis er durch Liegen an verdünnter Lust die Atmosphäre wieder verloren hat.

Eine reine, mit frisch geglühtem Tripel geputzte Silberplatte zeigte beim Behauchen eine blaue Farbe des con-

<sup>1)</sup> Page, Ann. 1843 Bd 59, S. 255.

<sup>2)</sup> Pogg. Ann. Bd 56, S. 177 und Bd, 57, S. I.

Wassers, eine solche, deren Oberfläche eine sorbirt hatte, dagegen eine bräunliche Färt Farbe auf der verschiedenen Reflexion des Lanze von Wasser und Gasschicht und and Wasser und Silber beruht, oder ob die Dicke der condensirten Wasserschicht, with n dünner Blättchen, die verschiedenartige Färt, mag dahingestellt bleiben. Jedenfalls ist einterscheiden ob eine Silberplatte mit frisch ripel oder solchem polirt worden, der läger Luft gelegen hat.

blaue Färbung des condensirten Wasserdas Alberplatte zeigt nach einigen Stunden schon

iche spielende Färbung.

bt man eine reine Silberplatte, worunter ich e solche verstehen will, die blaue Färbung en Wasserdampfes zeigt, mit frisch gegländ kehrt diesen mit reiner Baumwolle ab. so

Bringt man eine, auf diese Weise zur Hälfte mit einer Gasatmosphäre versehene Daguerre'sche Platte in Quecksilberdampf, so condensirt sich das Quecksilber nur auf der Seite, wo das frisch geglühte Kohlenpulver lag, wo also die Quecksilberdampfe nicht erst die Gasschicht zu durchbrechen haben oder durch dieselbe diffundiren müssen.

Versieht man eine Platte auf die angegebene Weise mit einer Atmosphäre von Kohlensäure oder Aumoniak, legt dann eine kleine flache Scheibe frisch geglühter Buchebaumkohle darauf, entfernt diese nach ein paar Sekunden und behaucht die Platte, so zeigt sich an der Stelle, wo sie mit der Kohle in Berührung war, blaue Färbung, an den übrigen Stellen bräunliche Färbung des condensirten Wasserdampfes.

Versieht man eine Platte mit einer Atmosphäre von Wasserstoff und führt ein Stück Platinschwamm unter leichter Berührung über die Platte, so zeigt die Bahn beim Behauchen blaue Färbung auf braunem Grunde, ebenso, wie sich Quecksilberdämpfe vorzugsweise auf der Bahn condensiren.

Es ist das in voller Uebereinstimmung mit Versuchen von Degen, bei denen die Benetzbarkeit der Platten als Kriterium einer absorbirten Gasschicht dienen kann. Dieser fand, dass benetzbaren, also mit keiner Gasatmosphäre behafteten, Körpern durch Reiben mit Leinewand, Papier u. s. w. die Benetzbarkeit genommen wurde, indem jetzt die Körper mit einer auf der großen Oberstäche der organischen Substanz condensirten Gasschicht zusammenkamen, und so eine Atmosphäre absorbirten, die die Benetzbarkeit verhinderte.

Durch Erwännen, Putzen mit einer Bürste und Alkohol lässt sich ein Stahlstempel von den absorbirten Gasen befreien, und durch Liegen an der Luft, oder in Kohlenpulver kann er mit einer Gasatmosphäre versehen werden. Wird ein mit Kohlensäure überzogener Stahlstempel zehn Minuten auf eine reine Silberplatte gesetzt, und man lässt auf diese dann Quecksilberdämpse wirken, so schlagen sich die Dämpse nur an den Stellen nieder, die den Stempel nicht berührten.

nan einen reinen Stempel auf eine mit eines le e verschene Platte, so wird sich nach ein Quecksilber an den Berührungsstellen ets

mer Stempel auf eine reine Platte gesetzt, se kein Bild, d. h. die Quecksilberdämpfe weig condensirt. Dasselbe findet statt, wenn eine bekleideter Stempel auf eine mit Kohlema Silberplatte gelegt wird.

ann mit Quecksilber deshalb die Unterschen, wie mit Wasser, weil letzteres leichter ahrend das Quecksilber an dem Silber haftet il der dichtere Quecksilberdampf schwerer als Vasserdampf mit der Gasatmosphäre diffundi ele legte ferner einen mit einer Kohlenstre versehenen Stempel nach einander auf parirte Platten; auf die ersten beiden 30 Min ette und vierte 1 Stunde, und auf die fünste Stunden Nach dem Abnehmen des Sten

Platte sich nicht berühren, sondern durch zwei an der Seite untergelegte Glimmerblättchen in gewissem Abstand von einander gehalten werden.

Die Dicke der absorbirten Gasschicht braucht aber nicht so dick, wie die Glimmerblättehen zu seyn, denn es werden natürlich die Gasatmosphären an den Stellen schneller diffundiren, wo der Weg, den sie zurückzulegen haben, der kürzere ist. Es kann das auf die Schärfe der Bilder von Einsluss seyn, jedoch sehlen darüber genauere Angaben.

Versieht man eine Platte mit einer au verschiedenen Stellen verschiedenen Gasatmosphäre, indem man ein Moser'sches Bild darauf erzeugt, so kann man, wie Fizeau') gezeigt hat, durch Auflegen dieser Platte auf eine zweite das Bild auch auf dieser erzeugen, was also ebenfalls durch verschiedene Condensation der Dämpfe auf Stellen mit verschiedener Gasatmosphäre leicht erklärt werden kann, indem auch Körper mit verhältnismässig kleiner Obersläche die absorbirten Gasatmosphären übertragen.

Ein anderer Beweis, dass dem Silber durch Poliren mit frisch geglühtem Tripel seine Gasatmosphäre genommen wird, hegt darin, dass ein Wassertropfen, der über solche Platte hingeführt wird, desto leichter darauf zersließt, je reiner dieselbe ist, während er über eine andere Silberplatte, welche ihre Gasatmosphäre noch hat, wie über eine

fettige Fläche hingleitet.

Führt man einen an einem Glasstabe hängenden Wassertropfen über eine au der Luft gelegene Daguerre'sche Platte, die also mit einer Gasatmosphäre versehen ist, so indet ein Austausch der Atmosphären statt; der Wassertropfen theilt der Platte an den Berührungsstellen Wasserdampf mit, so wie die Atmosphäre der Platte zum großen Theile von dem Wassertropfen absorbirt wird, und dadurch entsteht eine Veränderung in der Condensirung der Dämpfe.

Behaucht man also eine Silberplatte, über welche ein Wassertropfen auf diese Weise hingeführt worden ist, so

<sup>1)</sup> Pogs. Aun. Bd. 58, S. 594.

wie Moser gezeigt hat, ein Bild dieser analoger Versuch ist der von Waidele mit amme, welcher Wasserstoff absorbirt hatte, r hat ferner gezeigt, daß, wenn man auf B. von Metall, haucht und der Hauch an ein arch heraufgelegtes Papier abgehalten wird, darauf folgendem Behauchen der Wasserd den einmal als an den zweimal vom Hauch Stellen niederschlägt.

Versuche gelingen aber nach Waldele nie niemen auf einer nach der Martin'schen Met n Daguerre'schen Platte, als auf einer sole och eine Gasatmosphäre besitzt. Martin i de Platten mit Weingeist, destillirtem Win Schaafknochen und einem weichen Rehlen Schwefeläther gereinigt worden, durch abren also die Gasatmosphäre entfernt wird, nun bei den Versuchen von Saussure Walte große Quantität Gas von der absorbire

durch die Atmosphäre absorbirter Gase bedingt. Waidele präparirte drei Platten gleich sorgfältig, die erste wurde mit einer Atmosphäre von Kohlensäure, die zweite mit einer solchen von Wasserstoff verseben, die dritte Platte rein gelassen, alle drei bis zu einer gleichmäßigen goldgelben Farbe jodirt, und bei gleichmäßiger Beleuchtung nach einander der Wirkung des Lichtes in der camera obscura ausgesetzt. Wenn dann z. B. 10 Minuten zur Erzeugung eines kräftigen Bildes für die reine Platte hinreichen, so sind bei der mit Wasserstoff versehenen Platte bloß 5', bei der mit Kohlensäure versehenen 20' nöthig.

Es kann diese Thatsache nicht befremden, da durch die neuesten Untersuchungen von Bunsen und Roscoe') gezeigt worden ist, wie sehr die chemische Wirkung des Lichtes auf ein Gemenge von Chlor und Wasserstoff durch die Gegenwart von fast unmerklichen Spuren fremder Stoffe modificirt wird, und wie ein gewisser Gehalt an Sauerstoff die Wirkung verstärkt, ein geringerer oder größerer Ge-

halt desselben Gases die Wirkung schwächt.

Dieselbe Eigenschaft wie der Wasserstoff, die Zersetzbarkeit des Jodsilbers zu erhöhen, haben ja auch, wie Moser gezeigt hat, fette Oele, Aetherdampf und dergl, so dass die Gasarten ein analoges Verhalten mit diesen

Stoffen zeigen.

Durch die chemische Wirkung des Lichtes in der camera obscura scheint metallisches Silber in fein vertheiltem
Zustände ausgeschieden zu werden, welches also die Eigenschaft, Gase und Dämpfe zu absorbiren in hohem Grade
besitzt. Je reiner nun eine Daguerre'sche Platte präparirt
ist, desto kräftiger kann, nachdem dieselbe in der camera
obscura gewesen ist, der Quecksilberdampf auf sie einwirken, ohne der Schönheit des Bildes zu schaden, da dann
die Wirkung des Quecksilberdampfes nicht durch die Gasalmosphäre modificiet wird, durch die er sonst diffundiren
mus, und die nicht so scharf begränzt ist, wie die Stellen,
wo das Jodsilber zersetzt ist.

<sup>1)</sup> Pogg. Ann. Bd. 100, S. 43.

'latten schwerer, als von reinem Silber condenund bei Moser's Versuchen erschienen auf eien Platte, auf welcher eine gravirte Messingplatte, rplatte und ein geschnittener Stein gestanden beter Sonne die Bilder der metallischen Körper unspricht diefs also ebenfalls dafür, dass dichtere ehr Gas absorbiren.

genannten Wärmebilder, die auch Moser zuent hat, rühren nicht allein von der Absorption der durch die Oberstäche sester Körper ber, sondern der verschiedenen Fähigkeit der angewandten e Wärme zu leiten, so dass ich dieselben bier

ndere Art und Weise die Absorption von Gasih seste Körper sichtbar zu machen, besteht dann,
Flüssigkeiten in Gefässen sieden lässt, die mit der
ere Zeit in Berührung waren. War der Bode

nügt und lässt auf die von sesten Körpern absorbirten Gasmengen schließen.

Wir besitzen von Marcet 1) eine größere Arbeit über diesen Gegenstand, und daraus geht hervor, dass Wasser in Metallgefäsen weniger stößt und bei niedrigerer Temperatur kocht, als in Glasgefäsen, so dass also erstere mehr Luft auf ihrer Obersläche condensirt haben. Durch Vergrößern der Obersläche, z. B. Hineinwersen von Pulver, wird die Temperatur des Wassers erniedrigt, und zwar waren Eisenseilspähne wirksamer als Glaspulver.

Wurde der Glaskolben, in welchem das Kochen geschah, bis 300° oder 400° erwärmt, oder mit beißer concentrirter Schwefelsaure oder concentrirter Kalilauge behandelt, und diese Substanzen dann mit destillirtem Wasser durch Ausspülen entfernt, so war das Stoßen besonders heftig, und die Temperatur des kochenden Wassers besonders hoch, sie stieg bis 104° und darüber. Durch Einschütten von Eisenfeilicht sank die Temperatur wieder auf 100°.

Man sieht also, dass die Operationen, welche die an der Gefässwand adhärirende Luftschicht entsernen, das Stosen vermehren und die Siedetemperatur erhöhen.

War die Oberfläche des Glasgefässes rauh, so betrug die Siedetemperatur des Wassers manchmal 100°; bei Glasgefässen mit glatter Oberfläche niemals weniger als 101°, weil dann die von der Glasoberfläche absorbirte Luftschicht geringer war.

Marcet führt auch an, dass in Gefässen, deren Wandung mit Gummilack oder geschmolzenen Schweselblumen berzogen gewesen, das Sieden leicht und bei niedriger Temperatur, öfter ein wenig unter 100°, von statten gegangen wäre. Es kann bei dem Schmelzen leicht eine Orydation des Gummilacks oder des Schwesels stattgesunden haben, wodurch die gassörmigen Zersetzungsproducte uch dann auf der Obersläche der sesten Körper angesammelt, und so das Sieden erleichtert haben.

I) Pogg. Ann. Bd. 57, S. 218.

ere Flüssigkeiten, wie z. B. Alkohol, zeig aloges Verhalten beim Kochen, wie das Was i die Leichtigkeit, mit der sich an der Ohn örper Dampfblasen bilden, ebenfalls auf die ten Gases schließen läßt, und das Gesetst s die absorbirte Gasmenge mit der Oberfläck itigkeit der festen Körper zunimmt. dem Vermögen, Gase an der Oberfläche n und dadurch eine Temperaturerhöhung ber beruht nun ferner die Eigenschaft des Platine d Wasserstoff zu Wasser zu verbinden. liels um so leichter, je reiger die Oberfläel st, wie Faraday gezeigt hat, indem dann 🎳 merstoff und Wasserstoff mit dem Platin f kommen, also die größte Verdichtung 😅 verdichtete Menge Knallgas und folglich di Wärmemenge groß genug, so pflanzt sich d

durch die ganze Gasmasse fort, das Knall

Durch Glühen erhält er die verlorene Eigenschaft wieder, indem dadurch die absorbirten Gase entfernt werden.

Durch die Verdichtung der Gase und die damit verbundene Wärmeentwicklung erklärt sich ferner die von Magnus 1) beobachtete Eigenschaft fein vertheilter Metalle wie Kobalt. Nickel und Eisen sich an der Luft zu entzünden. Je geringer die Temperatur bei der Reduction der Oxyde durch Wasserstoff ist, desto größer ist die Obersläche der metallischen Pulver, desto leichter entzünden sie sich. Werden sie in eine Atmosphäre von Kohlensäure gebracht, so geht die Entzündlichkeit verloren, weil dann die Metalle eine größere Gasmenge von der Kohlensäure, als von dem specifisch leichteren Wasserstoff absorbiren, und die erstere picht so leicht, wie der letztere mit der atmosphärischen Luft diffundiren kann. Natürlich ist die leichte Oxydirbarkeit des Metalles dabei auch von Einfluss, so dass fein vertheiltes Kupfer sich nicht entzündet, sondern sich nur allmählig an der Luft oxydirt.

Eine andere Art und Weise als die bisher erwähnten, die an festen Körpern adhärirende Luftschicht zu entfernen, giebt die Elektricität an die Hand. Faraday hat gezeigt, dass Platinplatten, denen die Fähigkeit sehlt, Knallgas zu entzünden, nicht bloss durch Behandeln mit concentrirter Schweselsaure und destillirtem Wasser dieselbe erhalten, sondern auch dadurch, dass man sie längere Zeit als Elektroden in einem Voltameter benutzt, also längere Zeit Elektricität durch sie hindurchsließen lässt.

Bei Körpern, die die Elektricität schlecht leiten und bei Isolatoren muß man Elektricität von größerer Spannung anwenden, um die adhärirende Lustschicht zu entsernen. So hat Rieß!) gezeigt, daß ein Glimmerblatt mit srischer Spaltungsstäche den Wasserdamps zusammenhangend condensirt, und benetzbar ist, während ein altes Glimmerblatt, welches Lust auf seiner Obersläche verdichtet hat, im Hauche matt beschlägt. Ein frisches Glimmerblatt isolirt deshalb auch

<sup>1)</sup> Pogg. Ann. Bd. III, S. 81.

<sup>2)</sup> Riels, Lehre von der Reibungselektricität Bd. II, S. 219.

ht, weil es mit großer Begierde Wasserdample mzieht und die dadurch entstehende Wase lektricität ableitet. Nach wenigen Stunden se schon mit einer Luftschicht bekleidet, der schlägt sich in einzelnen Tröpfchen nieder, rkeit ist verloren gegangen, und die Elektricit er Oberfläche weniger gut geleitet. fst man nun einen elektrischen Funken über a ærblatt schlagen, so zeigt sich die Bahn des Behauchen blank auf mattem Grunde, diese sitend geworden, und an ihnen hat also der unken die Lufttheilchen losgerissen, ähnlich in der Blitz die Luft in Bewegung setzt. if mit Gold und Silber plattirten Kupferplatte ächen erschien die Funkenbahn ebeufalis bla a Grunde. Auf frisch gespaltenen Glimmerplat an kein Bild der Funkenbahn, oder ein met

m Grunde. Es rührt diess daher, dass zuwe

Platte bestrichen und von Elektricität befreit worden ist, beweist, dass die Verbrennungsproducte der Flamme es nicht afficiren, was mit der angegebenen Erklärung volkkommen übereinstimmt. Die Temperatur ist dabei nicht nachtheilig wegen der kurzen Zeit, welche die Flamme wirkt.

Wenn man auf einer Metallplatte, die ein Hauchbild zeigt, Metalle auf galvanischem Wege sich niederschlagen läst, so wird sich auf den von der absorbirten Gasschicht am meisten befreiten Stellen vorzugsweise das Metall absetzen, weil hier wegen des geringeren Widerstandes die größere Stromintensität herrscht. Man kann also durch dieses Mittel die Hauchbilder fixiren.

Ferner rühren die elektrischen Ströme, welche entstehen, wenn zwei bomogene Metalle, von denen das eine benetzt, das andere trocken ist, in destillirtes Wasser getaucht werden, von der Luftschicht her, welche das trockene Metall auf seiner Oberstäche absorbirt hat. Aus den Beobachtungen von Schröder ') folgt, dass diese Ströme sehr schnell verschwinden, da die Luftschicht hald von dem Wasser absorbirt wird, und dass immer das trockene Metall gegen das benetzte sich positiv verhält, ähnlich, wie sast in der ganzen elektrischen Spannungsreihe der Metalle das specifisch leichtere Metall positiv gegen das specifisch schwerere ist.

Wenn man nun statt homogener Metalle zwei heterogene z. B. Platin und Eisen mit einander vergleicht, so kann man einmal das Platin und einmal das Eisen trocken lassen, und da zeigt sich dann, dass die Wirkung auf die Multiplicatornadel größer im ersten Falle ist, wo das Platin später eingetaucht wird, weil dieses mehr Lust auf der Einheit der Oberstäche condensirt, der elektrische Strom also länger anhält. Ebenso verhält sich Kupfer gegen Platin, doch ist hier der Strom schwächer, so dass also diese wieder dassir

<sup>1)</sup> Pogg. Ann. Bd. 54, S. 57.

als das dichtere Metall eine größere Luftmenge Oberfläche verdichtet.

slich will ich noch darauf aufmerksam machen, on Wiedemann') entdeckte Erscheinung, daß ricität auf der Oberfläche der Krystalle sich in ner Richtung verschieden fortpflanzt, mit meiner on der Oberflächenänderung in Zusammenhang ser beobachtete nämlich, daß wenn man aus dem er geladenen Leidener Flasche, deren äußere Beeitend berührt ist, in eine senkrecht auf einer ho-Krystallplatte befestigte Nähnadel Funken schlaund die Krystallplatte war vorher mit Bärlappstreut worden, dass dann dieser Staub um die um entfernt wurde, Der von Staub freie Raum Ellipse und zwar lag die große Axe der Ellipse h negativen Krystallen parallel der krystallogra-Hauptaxe, bei optisch positiven Krystallen (mit des Feldspaths) senkrecht darauf.

nicht in der Krystalloberfläche zu suchen sey. Nach meiner Erklärung liegt auch gar keine Schwierigkeit darin, anzunehmen, dass das Collodium, welches ja flüssig war, in derselben Richtung wie der Krystall die größere Dichtigkeit besitzt, und dann bleibt die Erklärung dieselbe.

Wenn nun auch manche Schlüsse, die ich aus der Erfahrung gezogen, zu kühn scheinen mögen, so hat diese Erklärung der Oberflächenveranderung doch den Vortheil, dass
sie das Gedächtnis für so verschiedenartige Erscheinungen
erleichtert, und ich glaube, dass so manche Theorie keinen
anderen Anspruch macht, obwohl sie allgemein gelehrt wird.

Berlin im April 1859.

VII. Mittheilungen aus der Mineralien-Sammlung des Hen. Dr. Krantz; von Dr. G. vom Rath.

Ceber den Apatit aus dem Pfitech-Thale in Tytol.



Apalit



Liecon

Von Kobell beschrieb in den Münchener Gelehrten Auzeigen (Jahrgang 1845, S. 825 bis 829) die schönen Zircon-Porgendorff's Annal. Bd CVIII. 23 von den Rothen Wänden im Pfitsch-Thale. Mit finden sich sehr kleine, zierliche Apatit Krystalle, egen ahrer Flächen-Combination Interesse ver-

Mineralien sind in Begleitung von Chlorit, Granit.
Rutil Periklin in Drusen und auf Klüften eines Granat reichen Chloritschiefers aufgewachsen nur eine, selten bis 2 Linien großen, 4 bis ! Lien Apatit Nadeln haften gewöhnlich mit einer tener mit der Säule auf ihrer Unterlage.

uschen an diesen Krystallon eine reguläre, sechs ule W. und ein Dihexaëder S., dessen Flächen unten der Saule gerade aufgeseizt sind. Den End ankel jenes Dihexaëders fand ich

131 8'

a 14'

» 16'

no Mittel 131 ' 13' ).

Die Endecke des Dihexaëders ist durch die Geradendfläche

 $(c: \infty a: \infty a: \infty a), 0P$ 

schwach abgestumpft

Zuweilen zeigen die Krystalle keine andere Flächen als die angeführten. Meist aber treten hemiedrische Didode-caeder Flächen m (Dihexaeder dritter Ordnung) als Abstumpfungen der Kanten zwischen S und M hervor. Diese Flachen hegen theils links, theils rechts unter S. Ich fand die Neigung von S:m an rechts und an links hemiedrischen Krystallen

165° 56' 165 52 165 57 166 0

im Mittel 165° 56' 1).

Das hemiëdrische Didodecaëder m erhält demnach die Formel  $(a: \frac{1}{2} a: \frac{1}{2} a: c), 3 P_2^3$ .

Die Flachen desselben sind mit einer feinen Streifung geziert, welche zur Kante  $\frac{S}{m}$  parallel ist.

Bei mehreren Krystallen sieht man Didodecaëder-Flächen zugleich rechts und links unter S meist sehr verschieden ausgedehnt, zuweilen indels auch völlig im Gleichgewichte. Man hatte nun wohl vermuthen können, dass die rechten und linken Didodecaëder Flächen, wo sie zusammen erscheinen, verschieden seyen: wie es ja auch in Betreff der Trapeztlachen der Quarzes der Fall ist. So weit bisher bekannt, erscheint ein vollslächiges Didodecaëder nur hem Beryll.

An einem der Krystalle mit rechter und linker Trapezfläche war es moglich die Neigungen beider zu S zu messen. Die Resultate der Messungen weichen nur wenige Minuten

<sup>1)</sup> Nach v. Kokselvarow's Tafel milst derselbe VVinkel bei dem Apatit von Ehrenteiedersdorf und von den Smaragd Gruben im Ural 166° 3', bei dem Apatit vom Laacher-See und von Achmatowsk 166° 2'.

oben gezogenen Mittel ab. Es ist diefs, sobdie einzige Ausnahme von dem durch Haiding in Gesetze in Betreff des Vorkommens die der Flachen beim Apatit, welches bekannt

Unter diesen vollstächigen Krystallen war ei baulentlache aufgewachsen, daher an beiden Entert. Wahrend an dem einen die 12 Didge hen erscheinen, schlen sie an dem anderen gat einem emzigen der untersuchten Krystalle folgenem emzigen der untersuchten Krystalle folgene Fläche ereter Ordnung y, auf die 1 isten sechsseitigen Säule gerade aufgesetzt. In an der Combination der Säule M mit einem der Gertlächige Ecke M S Sabstumpst, so unter der Voraussetzung, dass sie einem der Gebekannten Dihexaëder angehöre, die Forme (a. ; a.; ca.; c), ; P.

diefs das spitzeste der drei Apatit - Dibexaës beneu Krystalle sind durchsichtig und farb Demnach bekommt diess Dioctaëder das Zeichen (a: +a:c), 3 P3.

Es ist das stumpfste und zugleich das am gewöhnlichsten bem Zircon auftretende.

Ein schärferes Octaeder u gleicher Ordnung wie o läfst sich wegen der Rundung der Flächen nicht messen, es ist indefs dadurch bestimmt, dafs x seine Endkanten zuschärft, und hat das Zeichen

 $(\frac{1}{3} a \cdot \frac{1}{3} a : c)$ , 3 P.

Unter dem Dioctaeder z hegt noch eine, ja zuweilen noch zwei Flachen aus der Zone o. S. Die untere Z. welche dem scharfsten Dioctaeder angehort, ist wohl zu messen. Die Neigung o: 5 betragt

138' 57'.

Demuach gehört die Fläche dem Dioctaëder (a: | a:c), 5 P5.

Die Fläche, welche die Kame zustumpft, gehort gleich falls einem Dioctaeder y au. Zu genauer Messung war sie nicht geeignet; die ungefähre Neigung von 0: y ist 143° bis 144°.

Es ist also diels mittlere Dioctaëder offenbar (a ¦ a : c), 4 P 4,

Nur selten treten diese siehen Gestalten zusammen auf. Es finden sich Krystalle, welche kaum eine Spur anderer Flächen als das Hauptoctaeder zeigen, meist im Gleichgewicht, doch dehnen sich auch wohl zwei in einer Endecke gegen über liegenden Flächen so aus, daß sie sich in einer langen Kante scheiden. Von den beiden Saulen herrscht meist die Hyacinth, doch auch wohl die Zirconsaule. Diese ist meist gerundet durch das Auftreten des dreifach schärferen Octaeders. Das Dioctaeder zust das häufigste und erscheint zuweilen ausgedehnt, die beiden anderen nur schmal.

Dieser Flächenreichthum und die farblose, durchsichtige Beschaffenheit lassen die Krystalle aus dem Pfitsch-Thale als die schönsten Zircone erscheinen. chung der von mir gemessenen Winkel mit! r (Mineralogie, S. 340) nach Mohs mitgetheit

|            |             | Mohs.    |  |
|------------|-------------|----------|--|
| (Endkante) | 123" 18'    | 123° 19' |  |
|            | 149° 52′    | 150° 3'  |  |
|            | 138° 57'    | 138" 41' |  |
|            | 143 bis 144 | 143° 12' |  |

en sich, wenn auch sehr selten, in denselben is des Pfitsch-Thales eingewachsene Zirkon-K einem durchaus verschiedenen Typus. Es t ornage, echte Hyacinthen von der charakter inthrothen Farbe, welche mit dunklerem T am, mit hellerem in der Mitte der Säule an e z bekannten. Evenmlare sich zeich. Die Kryst

## VIII Ist Stärke in Wasser löslich von Prof. With. Wicke.

Ir. Dr. C. Jessen hat in No. 3 d. Jahrg. S. 497 eine Abhaudlung "Ueber die Löslichkeit der Stärke" in Wasser publicirt. Diese Beobachtung streitet mit der von Nägeli und Hartig darüber gemachten Augaben, bestätigt indessen die von Guerin - Varry und Delffs aufgestellten Behauptung. Wären diese Thatsachen begrundet, so würde man natürlich einen nicht unerheblichen wissenschaftlichen Gewinn daraus ziehen können. Die Physiologen dürften sich dann nicht länger strauben, der Löslichkeit der Starke in Wasser ihre volle Aufmerksamkeit zu schenken. Ich babe es deshalb für der Mühe werth gehalten, die von Hru. Dr. C. Jessen ausgeführten Versuche zu wiederholen, namentlich mit Kartoffelstärke, die ich vorschrifts massig lange Zeit in angeseuchtetem Zustande mit Sand verriehen hatte. Ich übergofs dann das Gemeuge mit mehr Wasser, wartete, bis das Unlosliche sich gesetzt hatte und filtrirte die Flüssigkeit. Jod giebt jetzt allerdings in dem Filtrate eine Reaction auf Stärke. Aber, so oft ich den Versuch auch wiederholte, stets erhielt ich nach der ersten Intration eine trube Flüssigkeit, die auf den ersten Blick suspendirte Theile verneth, durchaus aber meht als eine cirkliche Losung angesehen werden konnte. Ich machte mir dann die Muhe, die erhaltene erste Flüssigkeit acht Mal nach emander zu filtriren; das Resultat war kein anderes; das Wasser opalisirte immer noch. Natürlich trat dann auch numer noch die Reaction unt Jod auf; indessen nachdem die Flüssigkeit das achte Filter passirt war, in weit schwacherem Grade als das erste Mal. Ich kann mich deshalb zu der Ausicht des Hrn. Dr. Jessen, dass die Stärke m Wasser löslich sey, nicht bekennen. Ob andere Beobachter zu anderen Resultaten gelaugen werden, muß man abwarten.

folgender Umstand apricht gegen die Richtigkeit en schen Behauptung. Die Reaction mit Jod auf lich gelöste Stärke fällt ungemein schwach aus, in eine wirkliche Lösung, so müßte bei der unofsen Empfindlichkeit, mit welcher Jod auf Stärke in ganz anderer Farbenton auftreten.

sich aus einer auf angegebene Weise erlangten ein Absatz bilden soll, kann ich ebenfalls nicht Mag seyn, daß sich in cylindrischen Gefäßen endirten Theile erst sehr allmäblich am Boden Nicht so, wenn man flache Gefäße für den Verntzt Ich ließ die opalisirende Flüssigkeit einen in einer flachen Schale stehen und erhielt dadeutliches Sediment. Betrachtete ich dieses undikroskop und reagirte mit Jod, so war keinesganze Flüssigkeit blau, sondern nur gewisse Portren gefärbt, die in Gestalt unregelmäßiger Stücke zuher Schleim auftraten.

## IX. Eine neue Art Quetschhahn; von A. Lipowitz.

Die Anwendung des Quetschhahns ist für die Maafsanalyse eine wichtige Erleichterung dieser Methode und haben wir ihn dem Dr. Fr. Mohr zu verdanken. In dem Werke Dr. Fr. Mohr's Lehrbuch der Titrirmethode findet sich auf Seite 4 der ursprüngliche Messingquetschhahn beschrieben und abgebildet, und eine andere Construction ganz ohne Metall in demselben Werke Seite 344 angegeben.

Wer sich viel mit Titriren beschäftigt, zumal Büretten zum steten Gebrauch gefüllt in Vorrath hält, wird sehr bald nachstehende Uebelstände erkannt haben. Erstens haben die Quetschhähne, besonders die von Messing, nach einer Seite hin eine größere Schwere und veranlassen dadurch den Gummischlauch, welchen man gewöhnlich des besseren Schliefsens wegen etwas lang wählt mit der gläsernen Abslusspitze, sich seitwärts zu stellen, statt senkrecht herabzuhängen. Zweitens und in der Hauptsache, schließen sowohl die schwereren Messingquetschhähne, als auch die aus Glas oder Horn mit Kautschuckfederung gelertigten Quetschhähne selten für die Dauer gut, indem die Quetschung des Kautschuckrohrs wie Fig. 4 in Mohr's Titrirmethode deutlich zeigt, von der einen Seite stärker erfolgt und der Canai auf der anderen Seite nicht gleich lest zusammengepresst wird. Ist somit der Gummischlauch nicht gefügig genug, wie diess besonders beim längeren Gebrauch der Fall ist; und findet ein beständiger großer hydrostatischer Druck in der Bürette statt, so ist ein mehr oder weniger langsames Abtröpfeln von selbst nicht zu vermeiden.

Diese Gründe bewogen mich für meine in constantem Gebrauch befindlichen Büretten mit Selbstfüllung eine an-

Duetschhahn **zu construiren, welcher frei von den** u Uebelständen ist.

> Die nebenstehende Figur zeigt den kleinen Mechanismus in natürlicher Größe. Zwei aus gutem harten Holze oder Hora gefertigte 4 bis 5 Centimeter lange und 12 bis 15 Millimeter breite Plättchen haben bei a einen Ausatz, welchen ich das Schloss nenne; an der einen Platte befindet sich auf diesem Ansatz eine balbrunde Höhlung, in welche die halbrunde Erhabenheit des Ansatzes der anderen Platte hineinpafat. Bei b ist in einer Kerbe ein möglichst starker spannender Gummiring aufgestreift, welcher die kürzeren unteren Theile der beiden Plattchen wie eine Kneifzauge bei ce gleichmälsig aufeinunderdrickt. Die beiden Ausatze her a welche das Schlots hil-

Meter hoher Wasserdruck nicht im Stande war auch einen Tropfen Wasser durch den geschlossenen Hahn rehzupressen. Aufserdem hat man den Vortheil nur kurze den Gummischläuche anzuwenden, und ich stelle die ppen dd so, dals sie beim Zusammendrücken sich an ausgezogene Ende der Bürette legen konnen, wodurch Band eme größere Festigkeit erlangt und das gläserne Mussröhrchen ohne Wanken auf derselben Stelle verbibt. Die completten Buretten haben ein gefalligeres sehen. Ein Herabrutschen des Quetschhahns beim Oeff ist nicht zu fürchten, da die Leichtigkeit desselben diefs the zuläfst, kann jedoch durch einen Gummiring, welcher er dem eigentlichen Gummischlauch unterhalb des Schlos-🎍 aufgeschoben ist, ganz verhindert werden. Schiebt man ber die Lappen dd einen Gumniring, so kann dem Quetschden eine behebige bleibende Oeffnung gegeben werden.

Leber den grünen Feldspath von Bodenmais in Baiern; von Dr. Julius Potyka,

Der grüne Feldspath von Bodenmais in Baiern kommt geühnlich derb in größeren Massen auf Magnetkies, unt welkem er in den kleinsten Stücken sehr innig verwachsen
vor, außerdem begleitet von Kupferkies, weißem und
Halich weißem Quarz, Cordierit, Zinkblende und schwarken Chimner: seltener in deutlich ausgebildeten Krystallen,
relche in der Grundmasse auf- und eingewachsen sind.

Die Krystalle haben dieselbe Form und Structur, wie ber Albit und Ohgoklas; sie zeigen auf der deutlichsten Spaltungsflache die charakteristische Streifung dieser Mine rdien, sind lauchgrün bis graulich grün, auf der Oberfläche bwärzlich grün, haben auf den Spaltungsflächen Perlinut-

lanz, in den übrigen Richtungen Glasglanz, sim weniger durchscheinend, in dünnen Splitternng.

Die derben Massen sind innig mit Quarz gemen, im Glaskolben erhitzt giebt das Mineral kein V dem Löthrohr ist es in Splittern schmelzbar; das t mit Borax eine klare Perle, welche in der in Stich ins Gelbe hat; von Phosphorsalz wird es Hinterlassung eines Kieselskelets; die Perle ist inne klar mit einem Stich ins Grüne; beim Erkalte opalisirend.

Mit Soda und Salpeter auf Platinblech geschmolzen Mineral eine sehr schwache Manganreaction.

Von Salzsäure wird das feine Pulver nicht zere: Das spec. Gewicht des Minerals in kleinen **Sti** de zu 2,604 bei 23° C. gefunden.

Das Pulver ist weiß und wird durch Glühen rö Das Außehließen dieses Mmerals habe ich mit

ollkommen aufgeschlossen und der Rückstand in Salzsäure Belich. Sollte indefs ein unzersetzter Rückstand bleiben, o wiederholt man die Operation.

Die Wirkung des Fluorammoniums scheint an Stärke ie der Fluorwasserstoffsäure zu übertreffen, denn ein von unt augestellter Versuch mit Zirkon von Buncombe County, North Carolina, zeigte, dass derselbe durch Fluorammonium usgeschlossen werden kann, während auch die Fluorwasserstoffsäure auf diesen keine Wirkung ausübt.

Ein wesentlicher Vortbeil dieser Methode liegt darin, dass man mit einer weit geringeren Menge Fluorwassertoffsaure operiren kann, da man dieselbe gleichsam in fester Form anwendet: aufserdem wird man durchaus nicht durch die so schädlichen Dämpfe der Fluorwasserstoffsäure belästigt.

2,0027 Grm. des geschlämmten und bei 110° C. bis zum constanten Gewichte getrockneten Minerals wurden in einem gräumigen Platintiegel mit der funffachen Menge sauren Fluorammoniums und wenigen Tropfen Wassers vermittelst eines Platindrahtes innig gemengt: die dickliche Masse wurde torsichtig eingetrocknet und bis keine Dämpfe mehr wahrzubehmen waren erhitzt, der Rückstand als dann durch Schwefelsaure zersetzt, mit Salzsäure erwärmt und mit heißem Wasser behandelt.

Es blieben 0,113 Grm. = 5,64 Proc. Rückstand, welche wiederum mit der fünffachen Menge Fluorammoniums behandelt wurde: auch jetzt war noch nicht Alles zersetzt und bei einer nochmaligen Behandlung mit einer kleinen Menge Fluorammoniums blieb schließlich ein Rückstand von 0,017 Grm. = 0,84 Proc., welcher als unzersetztes Mineral von der angewendeten Menge in Abzug gebracht wurde.

Nach diesen Versuchen wurde das Mineral nicht vollkommen bei der ersten Behandlung aufgeschlossen; der Grund hegt darin, daß nicht die genügende Menge Fluorammoniums angewendet worden war.

Spätere Versuche an mehreren Silicaten, die mit der

enfachen Menge des Salzes behandelt wurden, ich gezeigt, daß das Anfschließen bei hinrei Le sogleich vollkommen seyn kann.

Man kann auch leicht die anzuwendende Quantimammonium modificiren, besonders bei der 
pathartiger Mineralien, da ja G. Rose ') geste
bestimmte Beziehungen zwischen dem spec. Gi
späthe und der Zunahme der Thon- und Kalke
en bei gleicher Abnahme der Kieselsäure stattbi
für eine directe Bestimmung der Kieselsäure
Grin, des geschlämmten und bei 110° C. getro
erals durch Schmelzen mit der vierfachen Meng
nenges aus gleichen Aequivalentgewichten kohle
is und Natrons aufgeschlossen und die Kieselsäbekannte Weise abgeschieden. Beim Glüben de
Huorammonium blieb ein geringer Rückstand,
als Thonerde erwies.

Das Eisenoxyd zeigte mit Soda und Salpeter ge

Ř: Ř : Ši

1:2,56:10,17 oder

1:3:10

traus lasst sich die Formel ableiten

## K SP + ALSP

chen Zusammensetzung nach, zwischen Orthoklas und las seine Stelle finden, was wohl um so mehr zu rigen seyn dürfte, als mit dieser chemischen Zusamzung sein spec. Gewicht im Zusammenhange steht, chon oben bemerkt, finden nach G. Rose bei den ithen zwischen dem spec. Gewicht und dem Gehalte selsaure und Basen genaue Beziehungen statt, indem gehmendem spec. Gewicht der Gehalt an Kieselsäure zu, der an Basen größer wird.

stelle hier die Repräsentanten feldspathartiger Minenach ihrer chemischen Zusammensetzung und ihrem

Gewichte zum, Vergleich zusammen.

|           | B R:Si | Spec. Gew. |
|-----------|--------|------------|
| Orthoklas | 1:3:12 | 2,56       |
| Oligoklas | 1:3: 9 | 2,67       |
| Labrador  | 1:3: 6 | 2,72       |
| Anorthit  | 1:3: 4 | 2,76       |

frühere Analyse des grünen Feldspaths von Boden fon Kerndt ') gab folgende Zusammensetzung:

|              | -      |             |
|--------------|--------|-------------|
|              |        | Sauerstoff, |
| Kieselsäure  | 63,657 | 33,07       |
| Eisenoxydul  | 0,451  | 0,10        |
| Kalkerde     | 0,394  | 0,10        |
| Manganoxydul | 0,153  | 0,03        |
| Thoncrde     | 17,271 | 8,08        |
| Magnesia     | 2,281  | 0,88        |
| Kali         | 10,659 | 1,80        |
| Natron       | 5,134  | 1,31        |
|              | 100,00 |             |

twans and Marchand's Journal für prakt. Chemie, Bd. XLIII,

Das Sauerstoffverhältnifs der stärkeren Basen zur I emerseits und zur Kieselsäure andererseits ist

4,30:8,08:33,07 oder 3: 6:24.

aus Kerndt die Formel entwickelt

(Kieselsäure = Si) Ka Sia + 2Al Sia.

Vergleicht man die Zusammensetzung beider Analvergen sich einige Verschiedenbeiten in der chemit ommensetzung, indem die von Kerndt eine bei wi sere Menge Natron und Magnesia enthält.

Auch im spec. Gewicht finden sich bedeutende Alingen. Kern dit fand dasselbe zu 2,5465, das des 2,5490 bei 12° R.

Es schemt hiernach zu beiden Analysen wohl nicht g elbe Material genommen zu seyn. Ich füge daher m, daß das von mir untersuchte Mineral nur durch en desselben in Form eines groben Pulvers und

## ANNALEN No. 11. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND CVIII.

eber das Verhältnifs der Quercontraction zur endilatation bei Stäben von federhartem Stahl; von G. Kirchhoff.

on ein bomogener cylindrischer Stab, dessen Elastiverschiedenen Richtungen dieselbe ist, in der Richseiner Länge durch einen Zug ausgedehnt wird, so seine Querdimensionen eine Contraction. Nach tischen Betrachtungen von Poisson sollte das Verder Quercontraction zur Längendilatation immer 4 Wertheim schlos aus seinen Versuchen, dass das-4 ist; nach einer mehrfach ausgesprochenen Ansicht weder den einen noch den anderen Werth und ist teden bei verschiedenen Substanzen. Bei den meisten pp, bei denen man eine gleiche Elasticität in verschie-Richtungen annehmen kann, stellt sich der experiden Bestimmung dieses Verhältnisses der Umstand and in den Weg, dass bei ihnen, auch bei sehr kleinen inderungen, bleibende Dehnung und elastische Naching in erheblichem Grade sich zeigen. Es ist dieses all bei ausgeglühten Metalldrähten und Glasstäben. ert gezogenen Metalldrähten ist eine bleibende Dehand eine elastische Nachwirkung viel weniger bemerkber bei ihnen ist sicher die Elasticität in verschiedenen ragen verschieden. Bei gehärteten Stahlstäben dagegen man wohl mit Wahrscheinlichkeit eine Gleichheit der eität in verschiedenen Richtungen voraussetzen; und e überdiess mehr noch als hart gezogene Drähte einem elastischen Körper ähnlich sind, so erscheinen sie weise geeignet zu Versuchen über den Werth jenes adorff's Annal. Bd. CVIII.

isses. Ich habe an mehreren runden Stähr em Stahl, von etwa 2,85<sup>mm</sup> Durchmesser m 00<sup>mm</sup> Länge, solche Versuche ausgeführt und er beschreiben.

in A<sup>0</sup> horizontal befestigt ist; in A' sey cit Arm A' B' senkrecht auf der Längsrichtung demselben angebracht. Wird in B' ein Gewitt, so bewirkt dieses gleichzeitig eine Biegungsion. An dem freien Ende des Stabes so C' so befestigt, dass seine Fläche nahe horinn den Spiegel sey von oben her ein Fernretund eine Scale, die aus zwei Systemen senteidender, gleich weit von einander abstehend teht, sey horizontal so angebracht, dass ihr in Fernrohr erscheint. An dieser Scale las ichzeitig die Biegung und die Torsion beobenmen dass der Ouerschnitt des Stabes ein Linken

diminiren. Man hat nur nöthig, den Stab um seine Are um 90° zu drehen, den Arm A'B' wieder horizontal in A' un befestigen und zum zweiten Male die Formanderung zu beobachten, die der Stab erleidet, wenn das Gewicht P in B' aufgehäugt wird. Die Torsion muß dann eben so groß, als bei der ersten Lage des Stabes, gefunden werden, die Biegung im Allgemeinen aber anders; die Torsion bei der tinen oder der anderen Lage und das arithmetische Mittel aus den beiden Biegungen sind so groß, wie die Torsion and die Biegung seyn würden, wenn der Querschnitt des Stabes ein Kreis wäre, dessen Radius das Mittel aus den beiden Halbaxen des elliptischen Querschnitts ist.

Der Arm A'B' läst sich nicht leicht mit Genauigkeit enkrecht zur Stabaxe machen; eine geringe Schiese desselben hat auf die Torsion nicht Einsluss, wohl aber auf die Biegung. Diesen Einsluss habe ich auf solgende Weise unschädlich gemacht. Der Arm A'B' ist die Hälste eines Quersabes B'D'; nachdem das Gewicht P in B' gewirkt hat, hänge ich es in D' auf und nehme das Mittel aus den in beiden Fällen beobachteten Biegungen. Die Torsionen müssen in beiden Fällen dieselben seyn, wenn die Stabaxe durch die Mitte von B'D' bindurchgeht; ist diese Bedingung nicht genau ersüllt, so sind auch die Torsionen verschieden, ihr Mittel ist dann aber so groß, wie die Torsion seyn würde, wenn die Länge eines jeden Armes genau der Hälste von B'D' gleich wäre.

Um mich von der Voraussetzung unabhängig zu machen, dass der Theil des Stabes bei A" genau seine Lage behält, wenn das Gewicht P an das Ende seines Hebelarms gehängt wird, habe ich die Einrichtung getroffen, dass der Stab A" A' die Hälfte eines Stabes A' A" ist, der bei A' einen Querstab B" D" von denselben Dimensionen wie B' D' und einen Spiesel C' trägt, auf welchen ein zweites Fernrohr gerichtet ist. Der Stab ist bei A" in einem dünnen Blechstücke befestigt; werden gleiche Gewichte bei B' und B" oder bei D' und

24 \*

D" angehängt und das Bild derselben Scale wird in beiden. Spiegeln beobachtet.

Der Apparat, den ich benutzt habe, ist in Fig. 2, Taf. I perspectivisch dargestellt. An der Wand des Beobachtungszimmers sind vier Bretter A, B, B, C befestigt: das erste von diesen trägt die Scale, die beiden folgenden die beiden Fernröhre, das letzte den den Versuchen zu unterwerfenden Stab. An dem Brette A sitzen zwei horizontale, zu ihm senkrechte Leisten a, a; an jeder von diesen sind zwei kleine, nach Innen vorspriugende. Holzstücke angebracht, durch welche von unten her die Schrauben a, a geführt sind; auf diesen Schrauben ruht die Scale und ist durch sie mit Hülfe einer Libelle horizontal gestellt. Die Scale ist auf Papier gedruckt und auf eine Glasplatte aufgespannt. Fig. 3, Taf. I zeigt einen Theil derselben. Die eine Axe ist parallel der Wand, die andere senkrecht zu dieser; ich werde die erste die  $\xi$  Axe, die zweite die  $\eta$  Axe nennen.

Die Bretter B, B, C tragen die Holzleisten b, b, c, die etwas weiter als die Leisten a, a vorspringen, und von denen die beiden ersten zwei Fernröhre  $\beta$ ,  $\beta$  von etwa 30 maliger Vergrößerung halten. Die Gesichtslinien dieser sind vertical gestellt. Um das zu erreichen, ist unter dem Objective eines jeden ein Kreuz von zwei Fäden ausgespannt und das Fernrohr so gerichtet, daß das Spiegelbild, welches ein Quecksilberhorizont von dem Schnittpunkte dieser Fäden gewährt, mit dem Mittelpunkte des Fadenkrenzes im Fernrohr zusammenfällt.

An der Leiste e hängt der Stab, dessen Formänderungen gemessen werden sollen. In der Nähe des vorderen Endes der Leiste ist durch dieselbe eine verticale rechteckige Oeffnung gestemmt, die theilweise von einem Holzstücke ausgefüllt wird, das von den vier seitlichen Schrauben  $\gamma$ ,  $\gamma$ ,  $\gamma'$ ,  $\gamma'$  gehalten wird, welche mit ihren Spitzen in Vertiefungen eingreifen, die in demselben augebracht sind. Von diesen vier Schrauben liegen die beiden ersten in einer horizontalen, die beiden letzten in einer verticalen Ebene. Mit Hülfe derselben kann das Holzstück in der

Richtung der &Axe verschoben und um zwei Axen gedreht werden, von denen die eine nahe vertical, die andere nahe parallel der Axe ist. Das Holzstück ist vertical durchbobit; durch die Durchbohrung ist von unten nach oben der Stiel eines kleinen Schraubstocks geführt und mit Hülfe einer Schraubenmutter so weit an dem Holzstücke befestigt, dass er nur mit starker Reibung in demselben sich drehen lässt. In das nach unten gekehrte Maul des Schraubstocks ist ein dünnes Stückchen Stahlblech gespannt, welches eine Oeffnung hat, die so groß wie der Querschnitt des zu untersuchenden Stabes ist. Durch diese Oeffnung ist der Stab bis zu seiner Mitte gesteckt und hier mit einer sehr kleinen Menge Zinn festgelöthet. Diese Vorrichtungen gestatten dem Stabe (der in Fig. 2 Taf. I durch d bezeichnet ist) eine Lage zu geben, bei der seine Axe horizontal und der & Axe parallel ist und die an ihm befestigten Querstabe e, e so nahe horizontal sind, als es möglich ist, wenn sie nicht vollkommen parallel einander sind. Zu diesem Zwecke wird an den Stab d eine mit Haken versehene Libelle so gehängt, dass ihre Mitte unter der Mitte des Stabes sich befindet, und durch Drehung der Schrauben y', y' ihre Blase zum Einspielen gebracht. Darauf wird die Libelle an einen der Querstäbe e, e gehängt, und dieser durch Drehung des Blechstücks, welches den Stab d halt, borizontal gemacht. Sind beide Querstäbe einander parallel, so muss auch der zweite jetzt horizontal seyn. Ob das der Fall ist, erkennt man, indem man die Libelle an ihn anhängt. Eine kleine Abweichung ist nicht zu fürchlen. Findet sie statt, so stellt man den Stab d am zweckmässigsten so, dass die beiden Querstäbe um gleich viel uach eutgegengesetzten Seiten von der Horizontalen ab. weichen. Die Bewegung endlich, welche nöthig ist, um die Axe des Stabes d der & Axe parallel zu richten, kann theils durch Drehung des Schraubstocks in dem Holzstücke, das diesen trägt, theils durch die Schrauben y, y ausgeführt werden. Um zu beurtheilen, ob der beabsichtigte Parallelismus besteht, habe ich das folgende Verfahren einIn zwei Punkten der § Axe der Scale sind der hefestigt, die unten in zwei Schlingen endigen. Schlingen ist ein Stab g von ähnlichen Dimensioder Stab d, eingelegt. Die Länge der Fäden ist II, dass beide Stäbe ungefähr in derselben Höhe, hinter dem andern, sich besinden. An dem Stabe in Spiegelstreisen aufgehängt, der mit zwei Haken ist, die den Haken einer Libelle ähnlich sind, i 1: gegen diesen Spiegel richtet man ein Ferndessen Objectiv ein Loth angebracht ist, so, das elbild des Lothes von dem Verticalsaden des Fasgedeckt wird. Daraus hängt man denselben isten an den Stab d und richtet diesen so, das anderter Stellung des Fernrohrs dieselbe Deckung

en Enden des Stabes d sind die Träger zweier gel h, h angeschraubt, deren Mitten nahezu von htslinien der beiden Fernröhre getroffen werden zu hartheilen, ob das stattfindet dienen zwei

Wenn man sich erlaubt, die Winkel als unendlich klein betrachten, unter welchen, die in die Fernrühre gelanden Strahlen reflecht werden, so können als Maafs für Biegungen und Torsionen der beiden Stabhälften unttelbar die Veranderungen der Coordinaten der Scalenakte dienen, deren Spiegelbilder von den Schnittpunkten beiden Fadenkreuze gedeckt werden. Bei den angetelten Versuchen muß indessen Rücksicht auf die endliche röße jener Winkel genommen werden. Diese Rücksicht acht einige näher eingehende Betrachtungen nöthig.

Ich führe ein dreiaxiges rechtwinkliges Coordinateusystem 🐂, zwei Axen desselben sollen die ξ Axe und η Axe der cole seyn; von diesen hat die erste die Richtung der Li-A'A" Fig. 1, Taf. I, die zweite die Richtung der Linie D; die dritte, welche ich die JA ve nennen will, soll veral abwärts gekehrt seyn. Den den Versuchen zu unterperfenden Stab denke ich mir zunachst gerade gemacht: kann das dadurch geschehen, dass in der Näbe seiner den Unterstützungen angebracht und diese so gestellt erden, dass eine Libelle, auf die eine oder auf die andere bhälfte gehängt, einsteht. Die Stabaxe ist dann parallel 🗽 š Axe. Von emem variabeln Punkte der Stabaxe aushend stelle ich mir drei auf einander rechtwinklige Axen m, die ich bezeichnen will als x Axe, y Axe, z Axe, die et verbunden mit den Molekülen des Stabes und bei der ben bezeichneten Lage desselben den Axen der &, 4, 5 mallel sind. Hat der Stab eine Aenderung der Lage und estalt erlitten, so bilden jene Axen mit diesen Winkel, ren Cosinus ich durch

 $\alpha_{0}, \beta_{0}, \gamma_{0}$   $\alpha_{1}, \beta_{1}, \gamma_{1}$   $\alpha_{2}, \beta_{2}, \gamma_{2}$ 

weichne, so, dass die Indices  $0_{\lambda}$  1, 2 sich resp. beziehen die x Axe, y Axe, z Axe. Weiter seyen  $\xi$ ,  $\eta$ ,  $\zeta$  die Coornaten in Beziehung auf die  $\xi$ ,  $\eta$ ,  $\zeta$  Axen des Punktes, von die x, y, z Axen ausgehen. Den Zeichen dieser drei cordinaten und jener neun Cosinus werde ich oben o

oder "beifügen, wenn sie sich auf die Punkting A°, A', A" Fig. 1, Taf. I beziehen sollen. Ind die Unterstützungen, durch welche der Stab geht ist, entfernt, so bat sich derselbe gekrümmt in seigenen Gewichtes, des Gewichtes der Spiegel, er und der Querstäbe. Um die Betrachtungen thig zu compliciren, werde ich annehmen, daß mung angesehen werden kann als hervorgebracht die Gewichte, die in A' und A" wirken; die Ger Gewichte sey G. Die Größe der gleichen Ger die bestimmt sind in B und B" oder in D und ingt zu werden, nenne ich, wie früher P. Die A'A" bezeichne ich durch s, den vierten Theme von B'B" und D'D' durch i. Um die Rechnst zu vereinfachen, nehme ich an, daß

 $A' A^{\circ} = A'' A^{\circ}$  B' A' = D' A' =: B'' A'' =: D'' A''

bemerke aber, daß das Endresultat auch Gültigke wenn diese Gleichungen nicht genau erfüllt sind Für den Fall, dass die Gewichte P nicht wirken, hat man 1):

$$\alpha'_{2} = \alpha^{0}_{2} + \frac{Gs^{2}}{2N}$$

$$\beta'_{2} = \beta^{0}_{2}$$

$$\zeta' = \zeta^{0} + \alpha^{0}_{2}s + \frac{Gs^{3}}{3N}$$

$$\alpha''_{2} = \alpha^{0}_{2} - \frac{Gs^{2}}{2N}$$

$$\beta''_{2} = \beta^{0}_{2}$$

$$\zeta'' = \zeta^{0} - \alpha^{0}_{2}s + \frac{Gs^{3}}{3N}$$

$$(1)$$

woraus folgt:

阿斯斯斯斯斯斯斯斯

$$\alpha'_{2} - \alpha''_{2} = \frac{Gs^{2}}{N}$$
 $\beta'_{2} - \beta''_{2} = 0.$ 

Für den Fall, dass die Gewichte P in B' und B'' angebracht sind, ist:

$$\alpha'_{2} = \alpha^{0}_{2} + \frac{(G+P)s^{2}}{2N}$$

$$\beta'_{2} = \beta^{0}_{2} + \frac{Pls}{L}$$

$$\zeta' = \zeta^{0} + \alpha^{0}_{2}s + \frac{(G+P)s^{3}}{3N}$$

$$\alpha''_{2} = \alpha^{0}_{2} - \frac{(G+P)s^{2}}{2N}$$

$$\beta''_{2} = \beta^{0}_{2} - \frac{Pls}{L}$$

$$\zeta'' = \zeta^{0} - \alpha^{0}_{2}s + \frac{(G+P)s^{3}}{3N}$$
(2)

woraus folgt:

$$\alpha'_{2} - \alpha''_{2} = \frac{(G+P)s^{2}}{N}$$
 $\beta'_{2} - \beta''_{2} = \frac{2Pls}{L}$ 

Ich werde die Veränderungen, welche die in Betracht kommenden Größen dadurch erleiden, dass die Gewichte P in

1) Vergl. meine Abhandlung: Ueber das Gleichgewicht und die Bewegung eines unendlich dünnen elastischen Stabes; Journal für die reine und angewandte Mathematik, Bd. 56.



angehängt werden, durch Vorsetzen eines des ist dann:

$$\delta \alpha'_{2} - \delta \alpha''_{2} = \frac{P_{\delta}^{2}}{N}$$

$$\delta \beta'_{2} - \delta \beta''_{2} = \frac{2Pl_{2}}{L},$$

ch ergiebt:

$$\frac{N}{L} = 1 + \frac{\theta}{1 + 2\theta} = \frac{\delta \beta'_1 - \delta \beta''_2}{\delta \alpha'_2 - \delta \alpha''_2} \frac{4}{2t}$$
 (3).

fie Gewichte P statt in B' und B' in D' und I, so gelten dieselben Gleichungen, wenn mit statt I gesetzt wird.

idelt sich nun darum abzuleiten, wie öa', den an der Scale zu machenden Able den werden können. Zu diesem Zwecke wichtungen der nach Unten gekehrten Spiegel die Betrachtung einführen und durch n' und . Der Kürze wegen will ich dabei setzen;

$$A' - \alpha' = -\frac{\alpha'}{\gamma'} c'$$

$$B' - b' = -\frac{\beta'}{\gamma'} c'.$$

Da aber die Linie  $N\zeta$  in der Ebene des Dreiecks  $OS\zeta$  liegt und den Winkel desselben bei  $\zeta$  halbirt, so ist:

$$X'-a' = (A'-a')\frac{2\gamma'^2}{2\gamma'^2-1}$$

$$Y'-b' = (B'-b')\frac{2\gamma'^2}{2\gamma'^2-1}.$$

Daraus folgt:

$$X'-a' = -\alpha' \frac{2\gamma'}{2\gamma'^2-1} c'$$

$$Y'-b' = -\beta' \frac{2\gamma'}{2\gamma'^2-1} c'.$$
(4).

Auf dieselbe Weise ergiebt sich bei entsprechender Bezeichnung für den zweiten Spiegel:

$$X'' - a'' = -\alpha'' \frac{2\gamma''}{2\gamma''^2 - 1} c''$$

$$Y'' - b'' = -\beta'' \frac{2\gamma''}{2\gamma''^2 - 1} c''.$$
(5).

Sind (n'x), (n'y), (n'z) die Winkel, welche die Spiegelnormale n' bildet mit den von A' ausgehenden Axen der x, y, z, so ist:

$$\alpha' = \cos(n'x) + \alpha'_{1}\cos(n'y) + \alpha'_{2}\cos(n'z)$$

$$\beta' = \beta'_{0}\cos(n'x) + \cos(n'y) + \beta'_{2}\cos(n'z).$$

Es ist  $\alpha'_1$ , oder  $-\beta'_0$ , der Winkel, um den sich der Stab um eine verticale Axe aus der Lage gedreht hat, bei der seine Axe der  $\xi$  Axe parallel ist; dieser Winkel ist, wenn nicht = 0, so doch sicher sehr klein, und da  $\cos(n'y)$  und  $\cos(n'x)$  auch nur kleine Größen sind, so wird man setzen dürfen:

$$\alpha' = \cos(n'x) + \alpha'_{2} \cos(n'z)$$

$$\beta' = \cos(n'y) + \beta'_{2} \cos(n'z).$$

Ich werde die Werthe, welche die in Betracht kommenden Größen in dem Falle annehmen, dass der Stab auf die

#### 380

gebene Weise gerade gemacht ist, durch Ueberes - bezeichnen. Es ist dann:

 $s(n'x) = \overline{\alpha'}, \cos(n'y) = \overline{\beta'}, \cos(n's) = \overline{\gamma'},$ tzten Gleichungen lassen sich in Folge dessen

$$\beta'_{i} = \frac{\alpha' - \overline{\alpha'}}{\gamma'}$$

$$\beta'_{i} = \frac{-\beta'}{\gamma'}$$

$$(6).$$

indet man:

$$\beta_{z}^{n} = \frac{\alpha^{n} - \overline{\alpha^{n}}}{\overline{\gamma^{n}}}$$

$$\beta_{z}^{n} = \frac{\beta^{n} - \overline{\beta^{n}}}{\overline{\gamma^{n}}}$$
(7).

ülfe dieser Gleichungen sollen nun Ausdrücke für abgeleitet werden. Die Gleichung der Ebene

und für a' wird es erlaubt seyn einen auch rohen Näherungswerth zu setzen. Ich mache

$$\frac{\overline{c'} = C + h}{\overline{c''} = C - h,}$$
(8)

wo h eine gegen C sehr kleine Größe ist; dann werde ich in Folge der Gleichungen 4) setzen können:

$$\alpha' = -\frac{X' - a'}{2C} \quad (9)$$

Dann erhalte ich:

$$c' = \zeta' + D' - \frac{(\xi' - a')(X' - a')}{2C}$$

Es folgt hieraus:

$$\overline{c'} = \overline{\zeta'} + D' - \frac{(\xi'-a')(X'-a')}{2C};$$

es ist also auch mit Rücksicht auf die Gleichungen (8):

$$c' = C + h + \zeta - \overline{\zeta'} - \frac{(\xi - a')(X' - \overline{X'})}{2C}$$

oder, da  $\overline{\zeta'} = \zeta^0$  ist,

$$c'=C+h+\zeta'-\zeta^{o}-\frac{(\xi'-a')(X'-\overline{X'})}{2C}.$$

Auf dieselbe Weise findet man:

$$c'' = C - h + \zeta'' - \zeta^{0} - \frac{(\xi'' - a'')(X'' - \overline{X}'')}{2C}$$

Nun folgt aber aus den Gleichungen (1) und (2):

$$\zeta' - \zeta^0 = \frac{5}{6} s \, \alpha'_2 + \frac{1}{6} s \, \alpha''_2$$

$$\zeta'' - \zeta^0 = -\frac{1}{6} s \, \alpha'_2 - \frac{5}{6} s \, \alpha''_2;$$

aus den Gleichungen (6) und (9) folgt, dass näherungsweise:

$$\alpha'_2 = -\frac{X' - \overline{X}'}{2C};$$

und ebenso ist:

$$\alpha''_{\bullet} = -\frac{X'' - \overline{X''}}{2C}.$$

Es ergiebt sich daher:

$$C + h - \frac{1}{2C} \Big[ \Big( \frac{5}{6} s + \xi' - a' \Big) (X' - \overline{X'}) + \frac{1}{6} s (X'' - \overline{X'}) + \frac{1}{6} s (X'' - \overline{X'}) + \Big( \frac{5}{6} s - (\xi'' - a'') \Big) (X'' - \overline{X'}) \Big] \Big]$$

Werthe von c' und c' substituire man in die gen (4) und (5); dabei setze man für γ' und χ rungswerthe:

$$\gamma' = 1 - \frac{(X' - a')^2 + (Y' - b')^2}{8C^2} 
\gamma'' = 1 - \frac{(X'' - a'')^2 + (Y'' - b'')^2}{8C^2},$$
(10)

he sich leicht aus der Gleichung (9) und den eine zu bildenden Gleichungen ergeben. Bei Versung von kleinen Gliedern höherer Ordnung dann:

$$-\frac{X'-a'}{2C}\left\{1-\frac{h}{C}-\frac{3}{8C^2}\left[(X'-a')^2+(Y'-b')^2\right]\right\}$$

$$(X') = a' - 2C\left(\alpha'_{2} + \frac{\overline{\alpha'}}{\overline{\gamma'}}\right)$$

$$(Y') = b' - 2C\left(\beta'_{2} + \frac{\overline{\beta'}}{\overline{\gamma'}}\right)$$

$$(X') = a'' - 2C\left(\alpha''_{2} + \frac{\overline{\alpha''}}{\overline{\gamma''}}\right)$$

$$(Y'') = b'' - 2C\left(\beta''_{2} + \frac{\overline{\beta''}}{\overline{\gamma''}}\right)$$

Einerseits folgt hieraus:

$$\delta(X') = -2C\delta\alpha'_2, \ \delta(Y') = -2C\delta\beta'_2$$
  
$$\delta(X'') = -2C\delta\alpha''_2, \ \delta(Y'') = -2C\delta\beta'_2$$

und also bei Rücksicht auf die Gleichung (3):

$$1 + \frac{\theta}{1+2\theta} = \frac{\delta(Y'') - \delta(Y')}{\delta(X'') - \delta(X')} \frac{s}{2l} \left\{ (13) \right\}$$

Andererseits folgt aus den Gleichungen (12), wenn man die Gleichungen (6) und (7) hinzuzieht:

$$(X') = a' - 2C \frac{\alpha'}{\overline{\gamma''}}$$

$$(Y') = b' - 2C \frac{\beta'}{\overline{\gamma''}}$$

$$(X'') = a'' - 2C \frac{\alpha''}{\overline{\gamma''}}$$

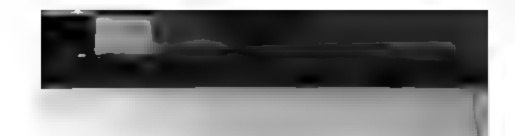
$$(Y'') = b'' - 2C \frac{\beta''}{\overline{\gamma''}}$$

Benutzt man nun die Gleichungen (11), setzt für  $\overline{\gamma'}$  und  $\overline{\gamma''}$  die Näherungswerthe:

$$\overline{\gamma'} = 1 - \frac{(\overline{X'} - a')^2 + (\overline{Y'} - b')^2}{8C^2}$$

$$\overline{\gamma''} = 1 - \frac{(\overline{X''} - a'')^2 + (\overline{Y''} - b'')^2}{8C^2},$$

die aus den Gleichungen (10) sich ergeben, und vernachlässigt wieder kleine Größen höherer Ordnung, so findet man:



384

$$(X') = X' + (X' - a') F'$$
  
 $(Y') = Y' + (Y' - b') F'$   
 $(X'') = X'' + (X'' - a'') F''$ 

$$(Y'') = Y'' + (Y'' - b'') F',$$

$$\frac{h}{C} + \frac{1}{8C^{3}} \Big[ (\overline{X'} - a')^{2} + (\overline{Y'} - b')^{2} - 3 \Big[ (X' - a')^{2} + (Y' - b')^{2} - 3 \Big] (X' - \overline{X'}) + (Y' - a')^{2} + (Y'$$

$$\frac{h}{C} + \frac{1}{8C^2} \left[ (\overline{X''} - a'')^2 + (Y'' - b'')^2 - 3 \left[ (X'' - a'')^2 + (Y'' - a'')^2 \right] - \frac{2}{3} s (X' - \overline{X'}) - \left( \frac{10}{3} s - 4 (\xi'' - a'') \right) (\overline{X''} - \overline{X''}) \right]$$

liesen Formeln sind die augestellten Beobachtunet. Von den hier vorkommenden Größen en Y', X'', Y'', X'', Y'', X'', Y'', X'', Y'' unmittelbar aus der

vorderen Rand der entsprechenden Spiegelsläche zu fallen schien. Der Punkt, auf den das Fernrohr dann eingestellt war, ist der Schnittpunkt dreier Ebenen, deren Gleichungen gebildet werden sollen. Eine dieser Ebenen ist die Spiegelsläche: sie hat die Gleichung (wenn der Spiegel der erste ist):

$$(\xi - a') \alpha' + (\eta - b) \overline{\beta'} + (\xi - \overline{c'}) \gamma' = 0.$$

Eine zweite Ebene ist die verticale, durch den vorderen Rand des Spiegels gelegte; ihre Gleichung sey:

$$\eta - r' = 0.$$

Die dritte Ebene ist die, welche durch das Loth i und die Drehungsaxe der Kathetometers geht; sind a''' und b''' die § und 1 Ordinaten dieser Drehungsaxe, so ist die Gleichung der genannten Ebene:

$$(\xi - a')(b''' - b') - (\eta - b')(a''' - a') = 0.$$

Bezeichnet man durch Z' die & Ordinate des Punktes, auf den das Kathetometerfernrohr eingestellt war, so folgt aus diesen drei Gleichungen:

$$\overline{c} = Z' + \frac{r' - b'}{\overline{c}} \left( \overline{\beta}' + \frac{a''' - a'}{b''' - b'} \alpha' \right),$$

oder näherungsweise:

$$c' = Z' - \frac{r' - b'}{2C} \left( (\overline{Y} - b') + \frac{a''' - a'}{b''' - b'} (\overline{X'} - a') \right)$$

Auf dieselbe Weise findet man bei ähnlicher Bezeichnung:

$$\overline{c^n} = Z^n - \frac{r^n - b^n}{kC} \Big( (\overline{Y}^n - b^n) + \frac{a^n - a^n}{b^n - b^n} (\overline{X}^n - a^n) \Big).$$

Nach diesen Gleichungen sind c' und c'' berechnet, indem für C ein Näherungswerth genommen ist.

Ich wende mich nun zur Augabe der numerischen Resultate, welche die Beobachtungen und die Abmessungen ergeben haben.

Was zunächst die Scale anbetrifft, so wurden die Theile einer jeden Axe derselben zwar nicht genau gleich gefunden doch waren die Unterschiede, die sich zeigten, so klein, daß Cornachlässigt werden dürfen. Erheblicher ergab Unterschied des mittleren Werthes eines Theiles eines der und des mittleren Werthes eines Theiles der ch den ausgeführten Messungen ist jener = 1,7993.

1.8086.

Saherungswerth für C ist 2357\*\*. Bei den Vereren Emzelheiten ich mittheilen will, war, in Milausgedruckt:

$$a'' \Rightarrow 147.5, \ b'' \Rightarrow -1512.$$
 $a'' \Rightarrow 147.5, \ b''' \Rightarrow -1512.$ 
 $a'' \Rightarrow 108.85.$ 

n Stablstabe von den schon im Eingange ungefähr nen Dimensionen, den ich als No. 1 bezeichnen

 $s = 145,04^{mm}$ 

der ersten Einstellung:

143,2 Y' = 93,3  $\overline{X''} = 12,4$   $\overline{Y''} = 98,0$   $Z' = 2355,2^{\text{max}}$   $Z'' = 2355,5^{\text{max}}$ 

dann nachdem sie abermals in D' und D" angebracht in, und so fort. Ich habe den Stab mehrmals unter gleiber, und so fort. Ich habe den Stab mehrmals unter gleiber, und so fort. Ich habe den Stab mehrmals unter gleiber Bedingungen beobachtet, einmalige Beobachtung sie geben können, dann aber auch, um zu erkennen, ob dem Fortnehmen der Gewichte ein merklicher Theil der ih sie hervorgebrachten Biegung oder Torsion zurück in dieses statt, so verräth es sich in einer Veriedenheit der Differenzen X'—X" und Y'—Y" bei den ibachtungen, bei denen die Gewichte nicht wirkten. Eine ihe Verschiedenheit zeigt sich, aber sie übersteigt bei in Beobachtungssätzen nur in seltenen Fällen 0,2 eines lentheils und sie kann daher wohl aus Ablesungssehlern zufalligen Störungen erklärt werden.

Aus den umnittelbar beobachteten Werthen von X', Y', Y' habe ich dadurch, dass ich die Mittel nahm zwischen für gleiche Bedingungen geltenden, die solgenden gelet:

|        | X'            | $Y^i$  | <b>X</b> " | Y      |
|--------|---------------|--------|------------|--------|
| 0      | 137,10        | 88,20  | 25,64      | 92,52  |
| 100    | 101,20        | 122,85 | 62,95      | 56,40  |
| 100    | 101,60        | 52,90  | 61,60      | 127,20 |
| diesen | ergiebt sich: |        |            |        |
|        | (X')          | (Y')   | $(X^n)$    | ( Y")  |
| 0      | 136,00        | 86,96  | 26,91      | 91,08  |
| 100    | 100,20        | 121,07 | 63,45      | 55,81  |
| 100    | 101,20        | 52,43  | 62,67      | 125,42 |

der ersten und zweiten dieser Horizontalreihen folgt:

$$\frac{\delta(X'') - \delta(X')}{2} = 36,17, \quad \frac{\delta(X'') - \delta(X')}{2} = -34,69$$

der ersten und dritten:

$$\frac{\delta(X'') - \delta(X')}{2} = 35,28, \frac{\delta(Y'') - \delta(Y')}{2} = 34,43$$

balbe Summe der beiden Werthe von  $\frac{\delta(X'') - \delta(X')}{2}$  ich durch B, die halbe Differenz der beiden Werthe  $\frac{\delta(Y'') - \delta(Y')}{2}$  durch T bezeichnen; es wird dann:



B = 35,72 T = 34,56.

| inwendu  | ng von | Gewichten | von 200er | wurde gefunt |
|----------|--------|-----------|-----------|--------------|
|          | X'     | 11        | X'        | 131          |
| 0        | 131,5  | 93,1      | 20,1      | 97,5         |
| 200      | 65,8   | 157,2     | 100,3     | 20,0         |
| 0        | 136,8  | 87,7      | 25,5      | 91,9         |
| 200 .    | 64,2   | 16,7      | 95,4      | 161,0        |
| 0        | 137,0  | 89,2      | 25,7      | 93,6         |
| 200      | 66,1   | 156,8     | 100,5     | 19,6         |
| 0        | 136,7  | 87,3      | 25,3      | 91,5         |
| 200      | 67,0   | 17,7      | 98,0      | 162,0        |
| 0        | 137,2  | 68,2      | 25,8      | 92,5         |
| im Mitte | d:     |           |           |              |
| 0        | 135,84 | 89,10     | 24,48     | 93,40        |
| 200      | 65,95  | 157,00    | 100,40    | 19,90        |
| 200      | 65,60  | 17,20     | 96,70     | 161,50       |

us folgt:

VA I

7.395

ZWIN

1395

|         |        | 389        |            |             |
|---------|--------|------------|------------|-------------|
|         | X'     | r          | <b>X</b> " | Y"          |
| 0       | 122,6  | 98,7       | 33,9       | 92,6        |
| 100     | 85,2   | 133,7      | 68,5       | 57,0        |
| 0       | 122,3  | 98,7       | 33,6       | 92,6        |
| 100     | 84,6   | 62,9       | 68,7       | 127,0       |
| 0       | 122,0  | 98,6       | 33,4       | 92,6        |
| 100     | 83,2   | 133,7      | 66,5       | 57,0        |
| 0       | 120,8  | 98,7       | 32,0       | 92,6        |
| 100     | 85,3   | 63,1       | 69,3       | 127,2       |
| 0       | 122,6  | 98,8       | 33,8       | 92,8        |
| im Mitt | el:    |            |            |             |
|         | X'     | Y'         | Y''        | Y''         |
| 0       | 122,06 | 98,70      | 33,34      | 92,64       |
| 100     | 84,20  | 133,70     | 67,50      | 57,00       |
| 100     | 84,95  | 63,00      | 69,00      | 127,10      |
|         | (X')   | ( Y')      | (X")       | ( Y")       |
| 0       | 121,05 | 97,35      | 34,49      | 91,27       |
| 100     | 83,28  | 131,68     | 67,95      | 56,45       |
| 100     | 84,57  | 62,44      | 70,07      | 125,11      |
|         | B =    | 35,82      | T =        | 34,48       |
|         | Ж,     | <b>Y</b> ' | <b>X</b> " | <b>Y</b> 24 |
| 0       | 122,5  | 99,6       | 33,6       | 93,5        |
| 200     | 49,1   | 170,0      | 103,9      | 22,3        |
| 0       | 121,3  | 99,5       | 32,5       | 93,3        |
| 200     | 41,2   | 27,7       | 97,5       | 161,9       |
| 0       | 124,5  | 99,6       | 35,8       | 93,5        |
| 200     | 50,0   | 169,6      | 104,7      | 21,9        |
| 0       | 122,7  | 99,0       | 34,0       | 92,8        |
| 200     | 48,6   | 27,6       | 105,0      | 161,8       |
| 0       | 122,6  | 98,7       | 33,9       | 92,6        |
| im Mitt | tel:   | •          |            |             |
| 0       | 122,72 | 99,29      | 13,96      | 93,14       |
| 200     | 49,55  | 169,80     | 104,30     | 22,10       |
| 200     | 44,90  | 27,65      | 101,25     | 161,85      |

|    | я  | 7  | h | 9  | , |
|----|----|----|---|----|---|
|    | G. | ŧ. | н | П  | ı |
| т. | v  | ٤  | μ | ъ, | æ |

|   | (X')   | ( F')  | (X°)   | (F)    |
|---|--------|--------|--------|--------|
| • | 121,71 | 97,93  | 35,11  | 91,77  |
| } | 48,75  | 166,61 | 104,39 | 21,97  |
| ) | 44,82  | 27.50  | 102,23 | 158,90 |
|   | B =    | 71,56  | T = 0  | 69.01  |

 $P = 100e^{-}$ 

$$B = 35,78$$
  $T = 34,51$ .

r folgenden kleinen Tafel will ich die Werthe von für  $P = 1005^{\circ}$ , wie sie sich hiernach ergeben hammenstellen; dabei will ich die Temperaturen n, die bei den Versuchen stattfanden.

| 2 | T<br>34,56<br>34,50 | bei | der | einen | Lage: | 21 ',7 | C. |
|---|---------------------|-----|-----|-------|-------|--------|----|
| 3 | 34,48<br>34,51      |     |     |       | Lage: |        |    |

ist hiernach:

,

Stahlstab No. 2.

Stablstab No. 3.

36,38 35,10 } bei der einen Lage; 22°,6 C.
36,40 35,10 } bei der andern Lage: 22°,9 C.

Mittel: 
$$B = 36,37$$
  $T = 35,10$   $= 65,43^{\text{mm}}$   $= 63,48^{\text{mm}}$ 

$$s = 145,16^{\text{mm}}$$

$$\frac{\theta}{1+2\theta} = 0,294.$$

Im Mittel ist daher für die drei Stahlstäbe das gesuchte Verhältnis der Quercontraction zur Längendilation = 0,294.

Es wäre von Interesse zu prüfen, oh bei Stahlstäben von anderem Querschnitte, als die hier untersuchten ihn haben, das genannte Verhältniss sich eben so groß findet. Wäre das der Fall, so würde dadurch die hier gemachte Annahme bestätigt werden, das ein gehärteter Stahlstab als homogen und von gleicher Elasticität in verschiedenen Richtungen betrachtet werden dars. Gegen diese Annahme lassen sich Bedenken erheben; in der That kann man sich vorstellen, das bei der Härtung, bei der die Wärme von der Axe nach der Peripherie bier absliesst, die Elasticität in der Richtung der Axe eine andere wird, als in den auf dieser senkrechten Richtungen, und dass die Molecüle in den äußeren Schichten eine andere Anordnung annehmen,

i der Axe näheren. Findet dieses statt, so findet aller Wahrscheinlichkeit nach in verschiedenen itt je nach der Dicke des Stabes, und es wird hältnifs anders bei dicken als bei dünnen Staben ein müssen.

wähne schiefslich noch Versuche, denen ich einen genen Messingstab von nahe gleichen Dimensionen, drei untersuchten Stablstäbe sie besitzen, untersabe. Die Versuche sind von genau derselben hejenigen, die mit jedem der Stablstäbe angestellt wurden statt der Gewichte von 100% und 200% von 50% und 100% benutzt. Es fanden sich her iden Werthe von B und T für P = 50%:

7 37,14 | bei der einen Lage; 21°,1 C.
1 37,07 | bei der andern Lage; 25°,0 C.
Minch R = 25.75 T = 27.19

# II. Ueber die Leitungsfähigkeit einiger Legirungen für IV ärme und Elektricität; von G. VV iedemann.

Line in Gemeinschaft mit Hrn. Dr. R. Franz von mir angestellte Untersuchung 1), sowie einige spätere von mir alleiu gemachte Beobachtungen 2) haben das Resultat ergeben, dass die Leitungsfähigkeiten einer Reihe von Metallen für Wärme und Elektricität sehr nahe mit einander übereinstimmen3). Es folgt ferner aus diesen Beobachtungen, dass die Wärmeleitungsfähigkeit des Messings (einer Legirung von 1 Theil Zink mit etwa 2 Theilen Kupfer) nur wenig von der des in geringerer Menge in ihm enthaltenen schlechter leitenden Metalles, also des Zinks, abweicht. Wie diess schon länger für die Elektricitätsleitung des Messings und emiger anderer Legirungen bekannt ist, besitzen also auch in Bezug auf die Fortpflanzung der Wärme einzelne derselben nicht immer die mittleren Eigenschaften ihrer Bestandtbeile. Bei anderen Legirungen z. B. denen von Zinn und Blei, u. s. f. findet dagegen diese letztere Beziehung wenigstens für die Elektricitätsleitung statt \*). In neuerer Zeit haben die Hrn. Calvert und Johnson 3) diese Verhältnisse bei der Fortpflanzung der Wärme in den Legirungen weiter verfolgt. Die bei dieser Gelegenheit von denselben angeführten Zahlenresultate für die Wärmeleitungsfähigkeit der Metalle weichen sehr bedeutend von den von mir und Dr. Franz gefundenen ab. Es würde hierdurch die Analogie zwischen der Leitung der Warme und Elektricität in Zweifel gezogen werden. Leider geben die HH.

<sup>1)</sup> Diese Ann. Bd, LXXXIX, S. 447 1853,

<sup>2)</sup> Diese Aun Bd XCV, S 337 1855.

<sup>3)</sup> Dasselbe Resultat hat neuerdings Hr. Frankenheim auch beim Quecksilber gefunden. Fortschritte der Physik 1856 S. 372.

<sup>1)</sup> Man vergleiche u. A. Matthiessen. Diese Annal. Bd. CHI, S. 428.

<sup>5)</sup> Compt. rendus 1858, 27. Dec. p. 1069.

und Johnson noch keine genauere Best Beobachtungsmethode, so dass man sich besicheres Urtheil über die Zuverlässigkeit den kann. So viel man indessen aus einze en entnehmen dürste, haben dieselben vieren von einem Querschnitt von 0,01 im Que 0,06 Länge an dem einen Ende erhitzt en Ende mit 50 Cubikcentimetern kalten Wa

Die Leitungsfähigkeit der Stäbe wurde, wir it beigegebenen Zahlenresultate zeigen, dem er Temperatur des kalten Wassers in einer Zeit proportional gesetzt. Ganz abgesehen ienbgabe an den Seitentlächen ist indess der Wäh jeden Querschnitt der Stangen in der Zei Temperaturdifferenz zu beiden Seiten desse i Temperaturdifferenz der Enden der Stangen Da sich nun aber letztere Differenz wäh elbungen der HH. Calvert und Johnson ueuerdings einige Legirungen auf ihre Leitungsfähigkeit für Wärme und Elektricität untersucht.

#### I Leitungsfähigkeit für Warme

Der benutzte Apparat war derselbe, welcher auch zu den früheren Versuchen gedient hatte. Die Metalle und Le girungen wurden zu Stangen ausgezogen, das eine Ende dieser Staugen durch Herumleiten von Dampf erwärmt, und ihre Temperatur, nachdem dieselbe an allen Stellen constant geworden war, durch Andrücken eines mit den Drahtwindungen des Spiegelgalvanometers verbundenen Thermoelementes von Eisen und Neusilberdraht gemessen. Die näberen Einrichtungen hierzu sind in ihren Einzelheiten in den früheren Abhandlungen beschrieben. Für die vorliegenden Versuche war nur die Elfenbeinfassung des Thermoelementes dünner genommen, damit beim Andrücken desselben an die erwärmten Stangen letzteren weniger Wärme entzogen wurde. Die Versuche wurden im lufterfüllten Raum angestellt, und das Wasserbad, welches den horizon talen Cylinder umgab, in dessen Axe die an dem einen Ende erwärmten Metallstangen ausgespannt waren, stets auf einer Temperatur von 14 bis 15" R. erhalten.

Die folgende Tabelle enthält die erhaltenen Resultate. Unter x sind die Abstände der einzelnen Punkte der Stangen, deren Temperaturen beobachtet wurden, von dem heisesten Punkte als Nullpunkt an in Zollen aufgezählt, unter A die entsprechenden Ausschläge des Spiegels des mit dem Thermoelement verbundenen Spiegelgalvanometers verzeich net. Da die gemessenen Ueberschüsse der Temperatur der einzelnen Punkte der Stangen über die Temperatur der Umgebung nicht sehr bedeutend waren, konnte man ohne großen Fehler die Ausschläge A jenen Temperaturüberschüssen direct proportional setzen.



I. Kupfer.

ie Dicke der Stange betrug 1,9 m. Sie war scht pert.

|    | 1 | Mittel and 2 Book | ) e  |      |
|----|---|-------------------|------|------|
|    |   | achtungareiben 💎  | II.  | III. |
| 20 |   | t                 | ž.   | e e  |
| 0  |   | 31                | 41,5 | 72   |
| 2  |   | 25,3              | 31   | 54,8 |
| 4  |   | 18,8              | 22,5 | 40,5 |
| 6  |   | 14,6              | 17,1 | 29,5 |
| -8 |   | 11,1              | 13   | 22,8 |
| 10 |   | 8,6               | 10   | 17,5 |
| 12 |   | 6,1               | 7,2  | 12,5 |
|    |   |                   |      |      |

II. Legirung Kupfer-Zink  $\frac{8}{1}$ .

cke der Stange 4.7<sup>nm</sup>. Die Legirung enthielt richtstheil Zink S Gewichtstheile Kupfer. Die Stuf der Oberfläche ein wenig rissig. Sie war schroert.

1 Service of the April 11 April 1 11 April 1

# IV. Legirung Kupfer-Zink $\frac{4,7}{1}$ .

Dicke der Stange 4,9<sup>mm</sup>. Schwach versilbert. Die Legenthält I Theil Zink und 4,7 Theile Kupfer.

|    | 1. Mittel aus<br>2 Beobacht | II. Mittel aus<br>2 Beobacht. | III. Mittel aus<br>3 Beobacht. | IV. Mittel aus<br>2 Beobacht. |
|----|-----------------------------|-------------------------------|--------------------------------|-------------------------------|
| x  | ŧ                           | ŧ                             | t                              | t                             |
| 0  | <b>68</b>                   | 84                            | 94,8                           | <b>92</b>                     |
| 2  | 42                          | <b>54,8</b>                   | <b>59,2</b>                    | 57,5                          |
| 4  | <b>26</b>                   | 33,3                          | 38,2                           | 36,8                          |
| 6  | 16,8                        | 21,4                          | 23,6                           | 22,2                          |
| 8  | 11                          | 13,8                          | 14,7                           | 14,8                          |
| 10 | 7,2                         | 9,2                           | 9,3                            | 10,5                          |

### V. Messing.

icke der Stange 4,8<sup>mm</sup>. Schwach versilbert. Das Mesenthält auf I Theil Zink 2,1 Theile Kupfer.

|    | <ul><li>J. Mittel aus</li><li>l Beobacht.</li></ul> | ll. Mittel aus<br>2 Beobacht. | 111. |
|----|-----------------------------------------------------|-------------------------------|------|
| x  | t                                                   | t                             | t    |
| 0  | <b>72,1</b>                                         | <b>77,6</b>                   | 84   |
| 2  | 41,6                                                | 47,4                          | 51,8 |
| 4  | 24,2                                                | <b>26</b>                     | 29,5 |
| 6  | 14,6                                                | 15,1                          | 19   |
| 8  | 9,8                                                 | 8,5                           | 12   |
| 10 | 5,7                                                 | 5,3                           | 8,5  |

#### VI. Zink.

icke der Stange 5<sup>mm</sup>. Die Stange war nicht versilbert, blank geputzt; sie war viel dichter und homogener e bei den früheren Versuchen angewandte Stange.

|    | I. Mittel aus | II. Mittel aus |
|----|---------------|----------------|
|    | 2 Beobacht.   | 2 Beobacht.    |
| x  | t             | t              |
| 0  | <b>83</b>     | 106,4          |
| 2  | <b>50,3</b>   | <b>63,2</b>    |
| 4  | 30,6          | 38,5           |
| 6  | 19,1          | 23,3           |
| 8  | 12,2          | 15,2           |
| 10 | <b>7,7</b>    | 9,6            |
|    | 4,1           | 5,8            |



VII. Zinn.

Dicke der Stange 6,2mm. Nicht versilbert.

|    |   | Mittel and    | II. Mittel aus<br>2 Beobacht |
|----|---|---------------|------------------------------|
| -F | ~ | g great and a | 1                            |
| Ð  |   | 83,3          | 61,3                         |
| 2  |   | 46,2          | 34,5                         |
| 4  |   | 26            | 19,2                         |
| 6  |   | 15,5          | 11,5                         |
| 8  |   | 8,7           | 6,8                          |
| 10 |   | 5             | 3,5                          |

VIII. Legirung Zinn-Wismuth  $\frac{3}{1}$ .

Die Stange war ebenso wie die folgenden Stangel Glasröhre geschmolzen und nicht versilbert, e betrug 5,6<sup>mb</sup>. Die Legirung enthielt 3 Theile! I Theil Wismuth.

> 1 Mittel aus II Mittel aus 2 Beobacht 2 Beobacht,

# X. Legirung Zinn-Wismuth $\frac{1}{3}$ .

Dicke der Stange 5,5<sup>mm</sup>. Die Legirung enthielt auf 1 Theil Zinn 3 Theile Wismuth.

|          | Mittel aus |
|----------|------------|
|          | 2 Beobacht |
| x        | t          |
| 0        | 70,8       |
| 1        | 29,9       |
| <b>2</b> | 13,4       |
| 3        | 6,1        |
| 4        | 2,3        |
| 5        | 1          |

XI. Rose'sches Metallgemisch.

Dicke der Stange 6<sup>mm</sup>. Die Legirung enthielt 1 Theil Zinn, 1 Theil Blei und 2 Theile Wismuth.

|     | I. Mittel aus | II. Mittel aus |
|-----|---------------|----------------|
|     | 2 Beobacht.   | 2 Beobacht.    |
| x   | t             | t              |
| 0   | 68,5          | <b>92,8</b>    |
| 1   | 37,7          | 49             |
| 2   | 20,6          | <b>27</b>      |
| 3   | 11,8          | 14,9           |
| 4 . | 6,8           | 8,4            |
| 5   | 3,7           | 4,5            |
| 6   |               | 2,5            |

Setzt man in allen diesen Reihen die Temperatur des heißesten Punktes der Stangen gleich 100, und berechnet demgemäß die Temperaturen der übrigen Punkte derselben, so müssen sich hierfür aus den verschiedenen an derselben Stange angestellten Beobachtungen gleiche Werthe ergeben, wenn man voraussetzt, daß sich innerhalb der beobachteten Temperaturen die Wärmeleitungsfähigkeit der Stangen nicht indert. Auf diese Art erhält man eine Controlle über die Richtigkeit der einzelnen Beobachtungsreihen. In der folgenden Tabelle sind die so berechneten Reihen zusammengestellt. In der Rubrik q sind die Quotienten verzeichnet, welche man erhält, wenn man in der als Mittel sich ergebenden Reihe mit der neben dem betreffenden q stehenden Temperatur t die Summen der darüber und darunter stehenden Temperaturen dividirt.

|   | 4073                                     |             |                                                                    |
|---|------------------------------------------|-------------|--------------------------------------------------------------------|
|   |                                          | 088         |                                                                    |
|   | 2,293                                    | p, 600      | 2,348<br>2,196<br>2,250                                            |
|   | 100<br>59.2<br>35,7<br>13,5              | Mittel      | 300<br>62.2<br>28.7<br>7.84.7                                      |
|   | 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 1 | Kupfer-Ziak | 62,5<br>62,5<br>40,0<br>14,1                                       |
|   |                                          | IV. Kupfi   | 00 4 % t<br>4 6 4 % t                                              |
|   |                                          |             | 000<br>000<br>000<br>000<br>000<br>000<br>000<br>000<br>000<br>00  |
|   | 259.5<br>36.3<br>22.2<br>14.2            |             | 300<br>800<br>800<br>800<br>800<br>800<br>800<br>800<br>800<br>800 |
|   | 5 4 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5  |             | 21.0                                                               |
|   | e7 <b>♦</b> 1≥∞77                        |             | 0                                                                  |
|   |                                          |             |                                                                    |
|   |                                          |             |                                                                    |
|   |                                          |             |                                                                    |
|   |                                          |             |                                                                    |
|   |                                          |             |                                                                    |
| • |                                          |             |                                                                    |
|   |                                          |             |                                                                    |

| 4                                                           |                                                       |
|-------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|
|                                                             | 401                                                   |
| Mines 9 100 55,9 2,351 31,3 2,384 18,7 2,246 10,7 2,483 6,0 | Wismuth $\frac{q}{3}$ $t_{3} + t_{4}$ $t_{3}$ $5.430$ |

|                                       | bn     |     | 2,351               | 2,246                             | 2,366  | luth 3         | # + t                                 |          |     | 430          | 5,070  |      |            |          | 5.250     | >          |
|---------------------------------------|--------|-----|---------------------|-----------------------------------|--------|----------------|---------------------------------------|----------|-----|--------------|--------|------|------------|----------|-----------|------------|
| 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | Mittel |     | 988<br>988<br>648   | 18,7<br>10,7<br>0,9               | Mikel: | Zinn - Wismuth |                                       |          |     |              |        |      | _          |          | Minel     |            |
| VII.                                  | 11.    | -   | 100<br>56,3<br>31,3 | 8111                              | •      | X. Zda         |                                       | -        | 100 | 19,2         | 30 c   |      |            |          | ×         | 114        |
|                                       | J.     | 1   | 100<br>55,5         | 18,6                              |        |                | # <del> </del>                        | f        |     | 3.345        | 3,224  | 201  |            |          | 3.140     | A = , = 6, |
|                                       | 4      |     | 2,264               | 2,247                             | 2,245  | - -            |                                       | : <br>   | H   |              |        |      |            | _        | Mittel: 3 |            |
| isk                                   | Mittel |     | 100<br>59.9<br>36.5 | 22,7<br>14,5<br>9,1               | Mittel | Ziec – Wiemuth | Mittel                                |          | 100 | 25.8         | 20,1   | 1    | 4,6        |          |           | ***        |
| VI. Zisk                              | п      | -   | 100<br>59,2<br>36,1 | 2 7 8<br>8 8 0                    |        |                | #                                     |          | 100 | 57,8<br>83,6 | 19,6   | 6,6  | 8,4        | •        |           |            |
|                                       | -      | *   | 100<br>60,6<br>36,9 | 23.<br>2.4.<br>6.6.               |        | tx.            |                                       | ,        | 001 | 33,6         | 20,6   | O    | <b>S</b> . |          |           |            |
|                                       | ŏ      |     |                     |                                   | 2,278  |                | •                                     |          | _   |              |        |      |            | _        | -         |            |
|                                       | Minel  |     | 100<br>59,9<br>34,3 | 02<br>64<br>6<br>6<br>5<br>6<br>7 |        |                | # # # # # # # # # # # # # # # # # # # | £ 2      |     |              | 2,722  |      |            |          | 1: 2.621  |            |
| lig 2.1                               | Ш      | *   | 100<br>35.1.7       | 22,6<br>14,3<br>10,1              |        | smuth 3        | Minel                                 |          | 100 | 65,8<br>8,8  | 29.4   | 14,2 | 66         | 7.0      | Mitte     | ATENTA     |
| V. Mossing                            | п      |     | 100<br>61.1<br>33.5 | 19<br>6<br>6<br>6<br>8            | •      | Zino - Wisnuth | =                                     | <b>*</b> | 100 | 66,0<br>43,6 | 7,03   | 14,5 | 10.3       | ر.<br>در | o to      |            |
| _                                     | ı      | =   | 100<br>57.7<br>34.3 | 20,3<br>13,4                      | •      | VIII.          |                                       | -        | 901 | 65.6<br>6.46 | 29,1   | 33.9 | 7,0        |          | 5,4       |            |
| •                                     |        | bt. | 044                 | @ X Q                             | •      |                |                                       | H        | •   | - 8          | . es = | r 10 | 9          | <br>- 3  | 0         |            |

Poggandorff's Annal, Bd, CVIII.

**26** 

| -   | 4 | ٦. | ď |
|-----|---|----|---|
| м.  | п | п  | • |
| 440 | ٦ | J  | 1 |
| _   | - |    | 7 |

#### Vi Rose's Metall.

| 1     | 11   | Mari   | P. A              |  |  |
|-------|------|--------|-------------------|--|--|
| 1     | 1    | Mittel | $q = \frac{1}{8}$ |  |  |
| 100   | 100  | 100    |                   |  |  |
| 3.3   | 52,8 | 53,9   |                   |  |  |
| 30.1  | 29,2 | 29,6   | 3,700             |  |  |
| 4 2   | 16,0 | 16,6   | 3,555             |  |  |
| tj.xj | 9,0  | 9,5    | 3,400             |  |  |
| → 1   | 1.8  | 5.1    |                   |  |  |

Minel 3,555

den sul diese Weise gefundenen Quotient

de relauven Leitungsfahigkeiten e der M

Verme nach den in der Abhandlung diese

VX, S. 521 angefuhrten Formeln berechnen,
e verschiedene Dicke der Stangen Rücksiche Um die vorliegenden Resultate mit der
Uebereinstimmung zu bringen, ist die LeituKnpfers gleich 73,6 angenommen. So ergab

hen der Leitungsfähigkeiten bewirken. Auch werden jene Quotienten wesentlich geändert, wenn die eine oder die andere der beobachteten Zahlen nicht genau richtig ist, Da indefs in diesem Falle, wenn der eine Quotient zu groß ausfallt, der folgende wiedernm zu klein wird, so compen siren sich die Fehler durch die Ziehung der Mittel der Quotienten zum großen Theil. Mit Rücksicht hierauf, so wie in Anbetracht der bei den vorliegenden Berechnungen gemachten, aber jedenfalls nicht ganz richtigen, Annahme, daß die Leitungsfähigkeit innerhalb der beobachteten Temperaturgrauzen sich micht ändert, darf den berechneten Leitungsfähigkeiten keine allzugroße Genauigkeit zugeschrieben werden.

### II. Leitnogofäbigkeit für Elektricität.

Die elektrischen Leitungsfähigkeiten der Staugen wurden vermittelst der Compensationsmethode bestimmt. Die Stangen wurden zwischen zwei dicken kupfernen Klemmen a und b eingeschraubt. An die eine derselben b war ein Normalzinkdraht gelothet, mit dem die Leitungsfähigkeiten der Stangen verglichen wurden. Die andere Klemme a, so wie das nicht verlöthete Ende c des Normaldrahtes waren durch einen Zoll lange und einen Millimeter dicke Kupfer drabte mit den Enden eines Platindrahtes von 823mie Länge und (1000,2 Dicke verbunden, der horizontal über einer Scale zwischen zwei Kleimen ausgespannt war. Auf der Scale bewegte sich auf einem Schlitten ein senkrechtes Messingblech, dessen obere amalgamirte Kante an dem Platindraht schleifte. Das Ende c des Normaldrahtes, so wie die Klemme a war dicht an der Einklemmungsstelle der Stange mit den Leitungsdräbten eines Daniell'schen Elementes verbunden. An das an dem Platindraht schleifende Messingblech so wie au die zwischen den Staugen und dem Normaldraht befindliche Klemme b war gleichfalls dicht an der Beruhrungsstelle mit den Stangen das eine und das andere Ende des Leitungsdrahtes des Spiegelgalvauometers augelüthet. Das

dech wurde so lange am Platindraht versch Ausschlag des Spiegels am Galvanometer auf Da man die Widerstände der kurzen upfordrahte, welche die Klemme a und das E bildrahtes mit den Enden des Platindrabtes egen den Widerstand der Abschnitte des letz singblech bis zu seinen Enden vernachlät so durfte man das Verhältnifs der Leitungsfähr Normaldrahtes und der untersuchten Stangen ns jener Abschnitte des Platindrahts gleich st macht die Schwierigkeit, die Einklemmung vollig fest und ohne Einführung eines besom ides herzustellen, bei der verhältnismässig gr al Kurze und daher großen Leitungsfähigkei die Bestimmungen weniger genau, als sie mit d dunneren Drähten ausgeführt werden kör er t des zwischen den Klemmen a und b befind d i Stangen betrug 486mm Zur Einspanuung

|                             |               | x            |       | <i>y</i> |       |  |  |
|-----------------------------|---------------|--------------|-------|----------|-------|--|--|
| • l=                        | l.<br>= 486mm | ]].<br>l=362 | mm I. | II.      | m.    |  |  |
| Kupfer                      | <b>23</b> 0   | 186          | 5,22  | 5,16     | 5,19  |  |  |
| Kupfer-Zink $\frac{3}{1}$   | 264           | 472          | 1,70  | 1,63     | 1,665 |  |  |
| Kupfer-Zink $\frac{6.5}{1}$ | 408           | 371          | 2,14  | 1,91     | 2,02  |  |  |
| Kupfer-Zink $\frac{4,7}{1}$ | 413           | 374          | 2,01  | 1,81     | 1,91  |  |  |
| Messing $\frac{2,1}{1}$     | 460           | 406          | 1,665 | 1,65     | 1,657 |  |  |
| Zink                        | 427           | <b>370</b>   | 1,803 | 1,77     | 1,785 |  |  |
| Zinn                        |               | 377          | _     | 1,11     | 1,11  |  |  |
| Zinn-Wismuth $\frac{3}{1}$  |               | 555          |       | 0,589    | 0,589 |  |  |
| Zinn-Wismuth $\frac{1}{1}$  | -             | 650          |       | 0,286    | 0,286 |  |  |
| Zinn-Wismuth $\frac{1}{3}$  | _             | 743          |       | 0,129    | 0,129 |  |  |
| Rose's Metall               | 711           | <b>682</b>   | 0,213 | 0,208    | 0,211 |  |  |

Um die auf diese Weise erhaltenen Werthe mit den entsprechenden Werthen für die Wärmeleitung zu vergleichen und dabei die Fehler gleichmäßig zu vertheilen, wurde die Summe der elektrischen Leitungsfähigkeiten m gleich der Summe der Leitungsfähigkeiten für die Wärme c gesetzt, und hiernach die Werthe m umgerechnet. In der folgenden Tabelle sind die so berechneten Werthe verzeichnet.

|                               | Leitungsfähigkeit für |              |  |
|-------------------------------|-----------------------|--------------|--|
|                               | Wärme                 | Elektricität |  |
| Kupfer                        | <b>73,6</b>           | <b>79,3</b>  |  |
| Kupfer-Zink $\frac{8}{1}$     | 27,3                  | 25,5         |  |
| Kupfer-Zink $\frac{6.5}{1}$   | 29,9                  | 30,9         |  |
| Kupfer - Zink $\frac{4,7}{1}$ | 31,1                  | 29,2         |  |
| Messing $\frac{2,1}{1}$       | 25,8                  | 25,4         |  |

|                             | Leitungsfähigkeit für |                      |  |
|-----------------------------|-----------------------|----------------------|--|
| Ziuk                        | VVšrme<br>28,1        | Elektricität<br>27,3 |  |
| Zion                        | 15,2                  | 17,0                 |  |
| Zinn Wismuth $\frac{3}{1}$  | 10,1                  | 9,0                  |  |
| Zmn · Wismuth $\frac{1}{1}$ | 5,6                   | 4,4                  |  |
| Zinn Wismuth $\frac{1}{3}$  | 2,3                   | 2,0                  |  |
| Rose's Metall               | 4,0                   | 3,2                  |  |

ecksicht auf die oben erwähnten Schwierigke nunseren Untersuchungen einer genaueren der Leitungsfähigkeiten in den Weg treten, dü-Lenden Zahlenangaben wohl genügen, um folg restzustellen.

e schon fruher bei einer Reihe von Metallen bereinstimmung der Leitungsfähigkeiten für We — der pudet auch bei den Legirungen statt.

# 111. Leber einige Antimon-Verbindungen: von R. Schneider.

In holgenden theile ich die Resultate einiger Versuche wit, die schon vor längerer Zeit von Hrn. Kayser in mei sem Laboratorium aufgenommen wurden, die aber erst jetzt wan mir zum Abschluß geführt worden sind. Dieselben bestiehen sich hauptsachlich auf das Verhalten des Schwefel intenous und des Antimonoxydes gegen Chlorantimon.

Wird in siedendes Chlorantimon fein pulverisirtes Schwedantimon eingetragen, so erfolgt Lösung; diese ist, wenn Schwefelwasserstoff Entwickelung begleitet. Zur Lösung ich Theil Schwefelantimon sind etwa 11 bis 15 Theile times Chlorantimon erforderlich. Die Lösung ist licht eine gefärbt und erstarrt beim Erkalten unter Knistern und hwacher Temperaturerhöhung zu einer gelben, durch und urch krystallmischen Masse Giefst man vor dem völligen istarren den noch tlüssigen Theil ab, so gelingt es bis seilen, vollstandig ausgebildete Krystalle blotszulegen. Dieselen gehören dem 2 u. 2 gliedrigen Systeme an: sie ich chombische Prismen, deren Endtlachen durch ein matendagonales Doma zugeschärft sind.

Diese Substanz zicht, gleich dem reinen Chlorantimon, ist großer Begierde Feuchtigkeit aus der Luft an und zer isist darin anfangs zu einer klaren, später zu einer trüben issigkeit. Durch Zusatz von viel Wasser wird sie unter ischeidung eines hellgelben Pulvers zersetzt. Bei anhalandem Erhitzen wird sie zerlegt in sich verflüchtigendes in sich verflüchtigen in sich

Behufs der Analyse wurde die Substanz mit mäßig conentrirter Sodalosung digerirt, die Flüssigkeit nach dem Eriten (während dessen sich etwas Kermes abschied) mit igsaure schwach angesäuert, zur Entfernung kleiner Mener versetzt und filtrirt. Aus dem Filtrat wurde, innung des Schwefelwasserstoffs durch schwefels oxyd, das Chlor auf gewöhnliche Weise gefällt. stand auf dem Filtrum, der sämmtliches Autumen wurde durch Salzsäure zersetzt und die mit Wein versetzte, verdünnte Lösung durch Schwefelm zefällt. In dem erhaltenen Schwefelantimon wurd It au Antimon durch Reduction im Wasserstoffs emt.

ar Bestimmung des Schwefels wurde die Substan iure und chlorsaurem Kah behandelt und aus de isteinsäure versetzten verdünnten Lösung die Siere durch Barytlösung gefällt.

ceinigen Analysen wurde der Chlorgehalt durch ( dosung und chromsaures Kali bestimmt, ie erhaltenen Resultate waren folgende:

Hr. Kayser fand 54,20 Proc. Antimon, 43,48

folgenden den Vorzug, weil sie einfacher ist und weil in zahlreichen Analogien Stützpunkte findet. Diese ist: SCl., 3 Sb Cl., Ihr entsprechen folgende Zahlen:

|                |      |       |          | gefunden.   |
|----------------|------|-------|----------|-------------|
| 4  Sb = 481,2  | 54,1 | Proc. | Antimon  | 54,06 Proc. |
| 11  Cl = 390,5 | 44,1 | la la | Chlor    | 44,06 "     |
| 1S = 16        | 1,8  | ħ     | Schwefel | 1,83 "      |
| 887,7          | 100  |       |          | 99,95       |

Die fragliche Substauz könnte bezeichnet werden als:

Antimonsulfochlorid - Antimonchlorid.

Da reines, wasserfreies Antimonchlorid sich in absolutem Bohol ohne Trübung auflöst, so lag die Vermuthung nahe, is der vorigen Verbindung durch Behandeln mit absolutem Bohol das Chlorantimon entzogen und ein Körper von der Insammensetzung Sb S Cl., isolut werden könne. Diese Vertuthung hat sich nun zwar nicht bestätigt gefunden, es hat in aber doch gezeigt, dass bei der Behandlung des obigen beparates mit einem Ueberschuss von absolutem Alkohol ine andere Verbindung von Antimon, Chlor und Schwesel einfachen Verhältnissen erhalten wird, die zu jener in iner bemerkenswerthen Beziehung steht.

Trägt man Antimonsulfochlorid-Antimonchlorid in einen beerschus von absolutem Alkohol ein, so entsteht ein belich gelber amorpher Niederschlag, der nach dem volltadigen Auswaschen mit absolutem Alkohol (bei Lustabhlus) nach der Formel Sb Cl S2, 3 Sb S, zusammengesetzt Der Alkohol nimmt dabei eine große Menge von Alorantimon auf, außerdem aber auch etwas Schwefelantion (vielleicht eine Verbindung von diesem mit jenem in estimmten Verhältnissen), denn Zusatz von viel Wasser heidet daraus einen lichtgelben Niederschlag ab, in dem schweislich Schwefel enthalten ist.

Es ist durchaus nothwendig, sich bei der Darstellung ses Präparats des absoluten Alkohols zu bedienen und Auswaschen damit in verschlossenen Gefäßen durch canthiren auszuführen. Enthält der Alkohol Wasser oder



egenbeit, solches aus der Luft anzuziehen, sollhorantimon mit in den Niederschlag ein und setzung desselben ist großen Schwankungen

Trocknen ein stark abfärbendes, röthlich ger, etwa von der Farbe des Quecksilberos; chaus amorph und erscheint unter dem Mikroten homogen. In Berührung unt verdünnter files in emigen Tagen so zersetzt, daß schwisches Schwefelantimon sich ausscheidet, währ ion in Lösung tritt. Weit schneller erfolgt eing beim Erwarmen. Kochende concentrirte fetzt und löst die Substanz vollständig unter von Schwefelwasserstoff. Benn Erhitzen unfs zersetzt sie sich in sich verflüchtigendes Cand zurückbleibendes schwarzes Schwefelantin allyse dieser Substanz ist ebenso ausgeführt in

druck in der Formel: Sb Cl S., 3 Sb S<sub>3</sub>. Dieser entsprechen folgende Werthe:

|               |        |       |          | Gefunden. |
|---------------|--------|-------|----------|-----------|
| 4  Sb = 481,2 | 69,41  | Proc. | Antimon  | 69,29     |
| 11 S = 176    | 25,53  |       | Schwefel | 25,18     |
| 1  Cl = 35,5  | 5,16   | 20    | Chlor    | 5,34      |
| 692,7         | 100,00 | 1     |          | 99,81     |

Die Constitution dieser Verbindung ist also der der vorigen analog, nur dass der Schwefel durch Chlor und das Chlor durch Schwefel vertreten ist. Sie kann bezeichnet werden als

## Antimonchlorosulfuret - Antimonsulfuret.

Körper von ähnlicher Zusammensetzung scheinen vorübergehend gebildet zu werden bei der partiellen Fällung saurer Auflösungen von Antimonchlorid durch Schwefelwasserstoff. Duflos!) erhielt auf diese Weise einen solchen mit 5,242 Proc. Chlor und gab ihm die Formel Sb Cl., 10 Sb S. Es möchte indes sehr schwierig seyn, auf diesem Wege Verbindungen von constanter Zusammensetzung darzustellen.

Gleich dem Schwefelantimon löst sich Antimonoxyd in siedendem Chlorantimon auf, etwa 1 Theil von jenem in 15 Theilen von diesem. Die Lösung erstarrt beim Erkalten zu einer perlgrauen, vollkommen krystallinischen Masse. Diese scheint nach der Formel Sb O Cl., 3 Sb Cl., zusammengesetzt zu seyn. Es gaben nämlich bei der Analyse 1,706 Grm. derselben 3,032 Grm. Chlorsilber = 0,750 Grm. = 43,96 Proc. Chlor und 0,934 Grm. = 54,75 Proc. Antimon.

Der Formel Sb O Cl<sub>2</sub>, 3 Sb Cl<sub>3</sub> entsprechen folgende Zahlen:

<sup>1)</sup> Schweigs. Journ. Bd. 67, S. 269.

erbindung ist also der Eingangs beschriebener dingen analog zusammengesetzt und könnte bewerden als:

Antimonoxychlorid- Antimonchlorid.

absoluten Alkohol verhält sie sich indes jener prechend: sie wird dadurch zersetzt unter Abscheisweissen gelatinösen Niederschlages, der nach dem zen Auswaschen (mit Alkohol) und Trocknen ein samorphes Pulver darstellt, dessen Zusammenth durch die Formel Sb Cl., O, 3 Sb O, ausdrücken ese Substanz ist also identisch mit dem sogenamethpulver, dem man gewöhnlich die Formel Sb Cl., nieht.

Grm. derselben gaben bei der Analyse:
Grm. Chlorsilber = 0,140 Grm. = 11,59 Proc.
0,919 Grm. = 76,14 Proc. Antimon.
ormel Sb Cl<sub>2</sub> O, 3 Sb O, entsprechen folgende

Formel As JO,, 3AsO, zusammengesetzt war. Läfst in dieser Formel As, J und O durch entsprechende Meuvon Sb, Cl und S vertreten, so erhält man die Formel:

Sb Cl S,, 3 Sb S,;

tiefs ist die Formel der oben als Antimonchlorosulfuretatimonsulfuret bezeichneten Verbindung. Das erste Glied
eser Verbindung (Sb Cl S,) ist bis jetzt nicht für sich
halten worden; an der Existenz desselben kann indess
so weniger gezweifelt werden, als die Zusammensetzung
hireicher bekannter Verbindungen in einer ähnlichen Forel ihren einfachsten Ausdruck findet. Ich rechne dazu,
inser der chlor- und bromarsenigen Saure (As Cl O, und
Br O,) von Wallace, eine große Zahl jener Substanzen,
e Berzelius als basische oder schwefelbasische Chloride
es. Jodide) bezeichnet hat.

Die bisher gebräuchlichen Formeln für das basische

Bi Cl., 2 Bi O.

Bi J., 2 Bi O.

seen sich vereinfacht auch so schreiben:

Bi ClO,

B<sub>1</sub> J O,

Die vor einigen Jahren von mir ') als schwefel - und selenmaisches Chlorwismuth beschriebenen Verbindungen:

Bi Cla, 2 Bi Sa

Bi Cl., 2 Bi Se,

onnen in entsprechender Weise vereinfacht werden:

Bi Cl S,

Bi Cl Se,.

Diese vereinfachten Formeln geben über das chemische erhalten der betreffenden Substanzen weit bessere Ausmit als die älteren. Sie lassen es z. B. nicht unerklärt, whalb jeue Körper durch kaltes Wasser gar nicht verdert werden, was doch, wenn Bi Cl, als solches darin thalten wäre, wahrscheinlich der Fall seyn würde; sie Pogg. Ann. Bd. 93, S. 464 u. Bd. 94, S 628,

ten die einen als Wismuthoxyd, die anderen als 8 wismuth erscheinen, in dem ein Theil des Saus p. Schwefels durch Chlor oder Jod vertreten ista s dadurch im allgemeinen Character etwas 🚒 rden wäre. In der That ist das sogenannte schwe he Chlorwismuth (micht minder die entsprechends rbindung) in seinen äufseren Eigenschaften und ezen Verhalten dem Schwefelwismuth sehr ahnlich! ed es unt dem Chlorwismuth auch nicht entfernt n werden kann. Die Formeln Bi CIS, und Bit rden hiernach gerechtfertigt erscheinen.

Schreibt man die Formel des sogenannten Algard s Sb Cl, O, 3 Sb O,, wie es oben geschehen ist, at n damit, meiner Ansicht nach, dem Character dieses uz weit mehr Rochnung als durch die bisherige Fi Cl., 5 Sb O., die sich mit dem Verhalten der Sm ch kaltes Wasser nicht verändert zu werden, we

klang befindet.

silber eng an. Als solches, in dem ein Theil des Schwefels durch Chlor vertreten ist, erscheint die Verbindung in der von mir vorgeschlagenen Formel. Es ist beachtenswerth, dass das erste Glied dieser Formel (Hg, Cl, S) dem ersten Gliede der Formel des Algarothpulvers (Sb Cl, O) analog ist. Der O dieser letzteren ist durch die aequivalente Menge S und das dreiatomige Radical Sb durch 3 Aequivalente des einatomigen Radicals Hg vertreten.

Der Formel des Algarothpulvers (Sb Cl<sub>2</sub>O, 3 Sb O<sub>3</sub>) schliesen sich als analoge Verbindungen an das Antimonsulfochlorid-Antimonchlorid . . . . (Sb Cl<sub>2</sub>S, 3 Sb Cl<sub>3</sub>) und das Antimonoxychlorid-Antimon-

chlorid . . . . . . . .  $(SbCl_2O, 3SbCl_3)$ .

Wollte man sich der Anschauungsform eines mechanischen Typus (im älteren Sinne des Worts) bedienen, so könnte man von bekannten Verbindungen folgende auf einen solchen beziehen:

As JO<sub>2</sub>, 3 As O<sub>3</sub> Sb ClS<sub>2</sub>, 3 Sb S<sub>3</sub> Sb Cl<sub>2</sub> O, 3 Sb O<sub>3</sub> Sb Cl<sub>2</sub> O, 3 Sb Cl<sub>3</sub> Sb Cl<sub>2</sub> S, 3 Sb Cl<sub>3</sub>

Ich zweisle nicht, dass zahlreiche Substanzen erhalten werden können, die sich dieser Reihe anschließen.

Berlin, im Juli 1859.

pwom Blum '), in roige der von mir uder dies enstand beigebrachten Thatsachen '), theils sich nu avon überzeugt hat, theils es nicht widerlegen kan

- a) dass die im Norwegischen Zirkonsyenit eingewac Spreusteinkrystalle, gegen Blum's frühere B tung, die äusere Gestalt des Eläolith nicht a tragen:
- b) dass deren äusere Form in einigen Winkeln lichkeit mit der Feldspathform besitzt, in andern keln aber erheblich davon verschieden ist;
- c) dass ein analoges Form-Verhältnis, sowohl in auf Aehnlichkeit als Verschiedenheit, auch zv Spreustein und Hornblende stattsindet;
- d) dass der Annahme einer pseudomorphosen Ents der Spreusteinkrystalle aus Feldspath - (oder aus blend-) Krystallen, unter anderen damit nicht v lichen Erscheinungen, der Umstand entgegentritt die Spreusteinkrystalle mit Feldspath (sowie au Hornblende), innig verwachsen, ja vollständig eingewachsen vorkommen,

o hat der genannte Forscher gleichwohl in einigen, ch von ihm angestellten Beobachtungen hinreichene nlassung zu finden geglaubt, an seiner Ansicht w Anwendung eines Materials von mehr als 60 Spreuokrystallen ') ermittelten, Thatsachen entgegenstellt, sind ende.

Winkel 120° betragen und in dem noch ein Kern von Elaolith vorhanden ist. Er bemerkt hierbei selbst: "Die übrigen Krystalle gehoren allerdings ei nem anderen Systeme an, und können nicht Elaolith gewesen seyn."

Er besaß ein etwa 1 Zoll langes und ‡ Zoll im Durch messer haltendes Bruchstück eines Spreusteinkrystalls, in welchem sich ein Kern von einem feldspathabnlichen Minerale befand. Durch Zerschlagen desselben und Abtreunen des Kerns von dem damit sehr fest verwachsenen Spreustem ward dieses Mineral isoliet, und zeigte nach einer von Dr. Carius damit vorgenommenen chemischen Analyse, annähernd die Zusammensetzung eines Oligoklases.

Natrolith von spreusteinahnlichem Habitus kommt, worauf hingewiesen wird, auch in Gesteinen vor am denen Jedermann (\*) dessen Bildung auf wässerigem Wege aberkennen wird. Ein solcher Natrolith bil det minlich kleine eingespreugte Partien in den dole mischen Gesteinen von Oberschaffbausen am Kaiserstuhl im Breisgau, von Eichelsachsen im Vogelsgebirge und von der Pflasterkaute bei Marksuhl; noch ausge zeichneter wird er in den Phonolithen von Aussig in Bohmen und Hohentwiel im Högau angetroffen.

Natrolith von normalem Habitus, aufgewachsene rhom bische Krystalle bildend, findet sich, als sogenannter Brevicit "in ebendemselben Zirkonsyenit, in welchem der Spreustein vorkommt. Scheerer erwähnt desselben nicht, er scheint ihm ein unbequemer Gast zu seyn, und so erfahren wir denn nicht, ob derselbe eingewandert oder aborigm sey."

Mese vier Thatsachen, α bis &, bilden die ganze oppo

Diese Ann Bd 93, 5, 95.

dusse aus den Thatsachen α bis ð.

Die im Norwegischen Zirkonsyenit eingewachsenen istemkrystalle seyen, zufolge der Beispiele β und α, domorphosen gewöhnlicher Art, und zwar größtenns Oligoklas, mitunter aber auch aus Eläolith entstilbie Bildung dieser Pseudomorphosen durch wär Infiltration werde durch die beiden Arten des Nativorkommens δ und γ, und aufserdem dadurch unter Infs normale Krystalle des gewöhnlichen Natroliths Nachbarschaft der Spreusteinkrystalle angetroffen Ien (δ).

Wir wollen vorläufig die Richtigkeit dieser Scht näher prüfen, sondern zunächst ermitteln, zu westelltat wir gelangen, wenn wir, die Blum'schen Avorläufig adoptirend, uns von denselben durchtet des Norwegischen Zirkonsyenits leiten lassen.

1 Augenommen, die Spreusteinkrystalle wären norphosen nach Oligoklas, und diese würde sie untliche von mir untersuchte Krystalle dieser Art so müsten ursprünglich Oligoklas. Krystalle im eth (Mikroklin) des Zirkonsyenits eingewachsen gen. Dass in manchen Silicatgesteinen zwei verschildspäthe neben einander vorkommen, ist eine erw

einander verwachsen auftreten. Dass jedoch Feldspathystalle mit regellosen Axenrichtungen in einem anderen eldspathe vorkommen, hat man bisher nurgends beobachtet, dieser regellosen Beziehung befinden sich aber, wie von an zahlreichen Belegstücken ermittelt wurde, die Spreusinkrystalle zu dem umgebenden Feldspath (Mikroklin). Hum's Ansicht würde uns also nöthigen, anzunehmen: is zwei homdomorphe und überhaupt in jeder Beziehung nahe mit einander verwandte Mineralien, wie die beiden eldspathspecies Oligoklas und Mil roklin, aus ihrem ur arunglichen Gemenge ganz unabhangig von einander krytallisiert wären, was ebenso unwahrscheinlich a priori, wie toe Stützpunkt a posteriori ist.

2. Wenn schon die Behauptung des Auftretens regellos agewachsener Oligoklas-Krystalle im Kali-Natron Feld ath (Mikroklin) eine starke Zumuthung an unseren mine logischen Glauben genannt werden muß, so wird diese amuthung noch gesteigert, indem wir es ruhig hinnehmen den dats jene Oligoklas-Krystalle durch einen Infiltransprocess vollständig in Natrolith (Spreustein) umgewandt worden, wahrend sich der umgebende Mikroklin, durch elchen die infiltrirte Flussigkeit ihren Weg nehmen mußte, abt im mindesten daber veränderte!

3. Durch den erwähnten kleinen Krystall (a) sollen es nun aufserdem noch für erwiesen halten, daß nicht loß Oligoklas, sondern in einigen Fällen auch Eläolith Natrolith umgewandelt worden sey. Sowohl aus

aus

II entstanden seyn

Na Si + Al Si + 2H (Natrolith).

treff des Oligoklases hätte diess geschehen to Verlust von 1 Atom Ši 2) durch Austausel Na und 3) durch Austausel Na und 3) durch Austausel Ste sich diesen Process also gewissermassen tration von Natronlauge versinnlichen, welche on von kieselsaurem Natron und Kali zur

treff des Elaolith dagegen ist keine einfachen
oglich als I) die Aufnahme von I At. Si, 2) ehr
h von K gegen Na und 3) Aufnahme von 2 A.
würde einer Infiltration von kieselsaurem Ar Defiltration von Natron und Kali entspreed
ersieht hieraus, daß zur Umwandlung des in
Natrolith, hinsichtlich der Kieselsäure, gerag
gesetzte Bedingung erfordert wird, als zur
des Elaoliths in Natrolith. Es ließe sich
al unt einer Wasche fertig werden, sondert

hfiltration annehmen müssen, welche, bei ihren erstaunlichen und durchgreifenden Wirkungen auf den Oligoklas, zanz und gar keinen Einfluß auf den Mikroklin, den Glimmer, die Hornblende und viele andere Mineralien des Zirkonsyenits ausgeübt hätte.

Diese Betrachtungen dürften gewiss hinreichend seyn, zu zeigen, dass der von uns versuchsweise eingeschlagene Weg rein ad absurdum führt; woraus folgt, dass entweder die Blum'schen Schlüsse oder die Prämissen zu denselben unrichtig seyn müssen.

Der Hauptpunkt, von welchem Blum bei seinen Schlüsen ausgeht, besteht in der angeblichen Identität der außeren Gestalt der Spreusteinkrystalle und der Krystallform des Oligoklases. Genauere Winkelmessungen in dieser Beziebung hat Blum selbst nicht angestellt, oder wenigstens nicht mitgetheilt. Er begnügt sich, einen älteren Ausspruch Dauber's ') zu citiren, der sich aber kaum zu Gunsten ener Identität verwenden lässt. Dauber erklärt nämlich: les, wiewohl die Form der Spreusteinkrystalle im Ganzen Uebereinstimmung oder doch eine gewisse Achulichkeit mit Feldspath zeige, die Frage in Betreff einer wirklichen Idenmat nur durch Messuug besser ausgebildeter Krystalle entschieden werden könne, als ihm bis dahm zu Gebote stan den. Derartige vollkommuere Krystalle waren es nun, welhe ich meinen oben citirten Messungen zu Grunde legte. Die an den citirten Stellen darüber mitgetheilten Resultate stehen noch heute in unwiderlegter Thatsächlichkeit da. Nichtsdestoweniger habe ich mir, Blum's leeren Behaupsungen gegenüber, die Mühe nicht verdrießen lassen, einen großen Theil dieser Messungen vor Kurzem zu wiederholen md die daraus abgeleiteten Folgerungen von Neuem zu profen. Ich habe dabei keinen von mir begangenen Irrhum entdecken können: Die Krystallform des Spreusteins und bleibt eine von der des Oligoklases wesentlich verwhiedene, obwohl zwischen beiden gewisse Aehnlichkeiten

<sup>1)</sup> Diese Ann. Bd. 92, S. 251.

nden. Es gentigt in dieser Beziehung, auf fo iltnisse aufmerksam zu machen. ie Form der Spreusteinkrystalle gewinnt nur d · Achuluhkeit mit der Feldspathform, dals man stein eine gewisse Combination auswahlt und eldspath - Combination & P. P. OP. ( & P & ) veri h selbst in diesem gunstigsten Falle weicht de winkel der Hauptaxe zur Klinodiagonale bei alien um etwa 10 ab, indem er benn Oligoklas beim Palao - Natrolith nur 1053 beträgt. Zieh auch die zahlreichen anderen Combinations Palao - Natrolith ') in Betracht, so haufen al kteristischen Unterschiede zwischen beiden Ka n, und wir finden Flachen an dem Spreustell t an kemer Feldspathspecies beobachtet wurdet ige mich hievou em senkrechtes Prisma 🕫 P n 📰 an welchem n ... 1: also em noch stumpferes i o P. and zwar nut emen Winkel von 136".

Schlaggenwalder Prosopit - Pseudomorphosen aufgewachsene, freistebende Krystalle, in Gangräumen gebildet, wo sie mancherlei verändernden Einflüssen ausgesetzt waren, und daber auch meist mit rauber, sogar inkrustirter Obersläche angetroffen werden; während die Altenberger Prosopit - Pseudomorphosen, innerhalb des sie umgebenden Eisenglanzes, worin sie stets emgewachsen sind, ihre ganze Formschärfe beibehalten. Dass unvollkommne Krystalle der ersten Art nur approximative Winkelinessungen zulassen und bei ihrer Vergleichung mit scharfen Krystallen der letzten Art Winkel-Differenzen von 4° ergeben können, liegt auf der Hand. Die m Mikroklin eingewachsenen Paläo · Natrolith - Krystalle haben aber zum Theil dieselbe Schärfe wie die Altenberger Prosopit Pseudomorphosen. Sie sind memals aufgewachsen, sondern stets eingewachsen, und man kann die Winkel derselben eben so gut an ihnen selbst, wie an der von ihnen getrenuten Mikroklinbülle messen. Die wiederholt und übereinstimmend an denselben beobachteten, wesentlichen Verschiedenheiten von der Oligoklasform lassen sich also nicht auf obige Weise hinwegdisputiren.

Gegen die Anwendung der Dauber'schen Messungen an Spreusteinkrystallen zu Gunsten der Blum'schen Hy pothese, bat überdieß neuerlich Dauber selbst entschieden protestirt'). Nach seinen wiederholten Messungen finden sogar bei den Spreusteinwinkeln, welche noch die meiste Aehnlichkeit mit Oligoklaswinkeln haben, solche Abweichungen statt, dass Dauber mit Recht davon sagt: "die Annäherung ist roh genug." Was soll man nun erst von denjenigen Winkeln sagen, wo sich vier- bis funfmal so große

Differenzen ergeben!

Doch nicht bloß durch erhebliche Winkelverschiedenheiten und eigenthümliche Combinations-Gestalten zeigen
sich die Spreusteinkrystalle wesentlich verschieden von Oligoklaskrystallen, sondern auch durch den gänzlichen Mangel
einer der haufigsten Feldspathflächen, nämlich  $P \propto (x)$ , sowie durch ihre gewöhnliche Axen-Verlängerung in der Rich-

<sup>1)</sup> Diese Ann. Bd. 106, 5. 501.

Combinationskanten von P mit & P.c. Die meitalle haben in dieser Richtung einen säulenförmiangligen Habitus. Ich besitze deren, welche, obbeiden Euden abgebrochen, über Smal so lang ind. Dieser eigenthümliche Habitus, bei dem Palith normal, ist mir bisher von den Oligoklaskryht einmal ausnahmsweise bekannt geworden. is einige dieser Verschiedenheiten vor Augen zu abe ich den folgenden Figuren einen Oligoklasig. 1 und einen Spreusteinkrystall Fig. 2 neben gestellt, und zwar letzteren in derjenigen *maga*ombination, in welcher derselbe noch die meiste eit mit Oligoklas besitzt. Die Flachen P und # sich in beiden Krystallen in paralleler Lage. Die he säulenförmige oder stänglige Ausbildung der ikrystalle in der Richtung der Combinationskanten t (x P x) (von a mit M) ist in Fig. 2 einiger gedeutet.

des Spreusteins aufgestellten Gründe nach wie vor in Wirksamkeit bleiben. Somit wäre der Hauptzweck dieses Aufsatzes erreicht; doch will ich mir erlauben, bei dieser Gelegenheit noch einige meiner neueren Beobachtungen über Paläo-Natrolith hinzuzufügen, durch welche vermehrte Einsichten in das Wesen dieses interessanten Minerals gewonnen und auch die letzten Zweifel an seine paramorphe Natur gehoben werden.

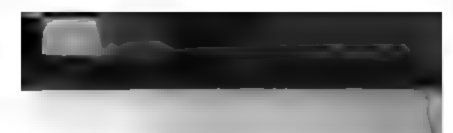
Beitrag I. Spreusteinkrystalle mit eingewachsenen fremden Mineralien. Krystalle mit fremden Mineraleinschlüssen waren in neuerer Zeit vielfach der Gegenstand der Beobachtung. Es sind diess großentheils der Pseudomorphose völlig unverdächtige Gebilde. Ich erinnere hierbei nur an die Glanzkobaltkrystalle (von Modum und Tunaberg) mit eingewachsenem Amphibol, Quarz u. s. w.; an die Turma linkrystalle mit eingewachsenem Quarz und Feldspath; an die Epidotkrystalle mit Feldspath u. s. w. Mitunter bilden die eingeschlossenen Mineralien Kerne von relativ beträchtlichen Dimensionen innerhalb der einschließenden Krystalle. So findet man z. B. Turmalinkrystalle, durch deren fast ganze Länge ein Kern von Quarz oder Feldspath sich hinzieht, und zwar von demselben Quarz und Feldspath, in welchem die Krystalle eingewachsen sind. Eine gleiche Bewandtniss hat es mit manchen Spreusteinkrystal len, in derem luneren Feldspath, Hornblende, Thorit, Polymygnit u. s. w. angetroffen werden. Die Feldspathkerne erreichen manchmal eine beträchtliche Größe, ähnlich wie es bei jenen Turmalinkrystallen der Fall ist. Man überzeugt sich leicht, dass die Blätterdurchgänge dieses eingewachsenen (inneren) Feldspathes in keiner gesetzmäßigen Beziehung zu den Contouren des betreffenden Spreustein krystalls stehen; wohl aber pflegen sie mit den Blätterdurchgängen des aufseren Feldspaths, der den Spreustein krystall umschheist, parallel zu seyn. Diefs rührt emfach daher, dass wie man an manchen Exemplaren beobachten kann - innerer und äußerer Feldspath an irgend einer Stelle des Spreusteinkrystalls mit einander in Verbiuen, oder doch gestanden haben. Die mineralointitat des eingewachsenen und des umschließenpathes gent nicht allein aus ihrem durchaus gleieren Charakter hervor, sondern wird auch durch be chemische Zusammensetzung bestätigt, wie folmm eingestellten Analysen darthun.

|                      | (1)   | (2)     |
|----------------------|-------|---------|
| Kieselsäure          | 66,03 | 65,68   |
| I honerde            | 19,17 | 19,53   |
| Lisenoxyd            | 0,31  | 0,52    |
| Kalkerde             | 0,20  | 0,22    |
| Kali                 | 6,96  | 6,93    |
| Natron               | 6,83  | 7,11    |
| Wasser (Glühverlust) | 0,21  | 0,11    |
|                      | 99,71 | 100,10. |

w = 2,583, nach Breithaupt -- 2,580 nach rstimmung.

die Zusammensetzung des außeren, (2) die des

Beitrag II. Vorkommen des normalen Natroliths in der Gegend von Brevig. Seit mehreren Jahren sind schöne Natrolithkrystalle - ganz von der bekannten, normalen Beschaffenheit: farblos, durchscheinend bis durchsichtig, glasgläuzend, spaltbar nach x P (91"); von der Länge eines Zolls und darüber - in bedeutender Anzahl durch Norwegische Mineralienhändler nach Deutschland gekommen. Viele davon sind abgebrochene größere Individuen, andere bilden Krystall Drusen oder eigentlich Krusten, an denen fast ohne Ausnahme das Gestein mangelt, auf welchem sie ursprünglich aufgewachsen waren. Als Fundort dieser Natrolithe wird stets kurzweg "Brevig" angegeben. Bereits wahrend der letzten Jahre meines Aufenthaltes in Norwegen (bis 1847) sah ich Krystalle dieser Art in einigen Sammlungen, konnte aber keine nähere Auskunft über deren Fundort ethalten. Nach Exemplaren, die ich davon in neuester Zeit erhielt, ist jedenfalls soviel ausgemacht, dass dieser Natrolith eine entschiedene Gangbildung ist. Er wurde auf den Wanden von Gesteinspalten - wahrscheinlich un Zirkonsyenit oder doch einer verwandten Gebugsart - aus einer hier vorhandenen Solution krystalli uisch abgesetzt. Ueber jene Gebirgsart vermag ich deswegen einstweilen nicht naher zu entscheiden, weil die beiden einzigen Stücke hiervon, die ich erst im vorigen Jahre durch Hrn. Zschau erhielt, sich in einem so veränderten Zustande befinden, dass eine genaue Erkennung schwer fällt. Am unzweifelhaf.esten lassen sich daran Zersetzungsreste von Feld-path und allenfalls von Hornbleude erkennen. Derselbe Natrolith, welcher auf einer Gangspalte dieses Gestems sich in schönen Krystallen abgesetzt hat, ist zugleich in das Gestein selbst eingedrungen, hat diefs mehr oder weniger zerstört und sich parasitisch darm augesiedelt. Außer dem Natrolith kommt auch Flußspath als inkrustirendes Mineral der Gaugspalte vor. Beide Mi neralien inkrustiren nicht bloß die Gangwände, sondern auch Bruchstücke von Krystallen, die sich in der Gang spalte befinden; so namentlich einen über 3 Zoll langen



428

Il breiten, zerbrochenen Krystall. In dient lith ebenfalls eingedrungen und hat darin und Nädelchen abgesetzt. Doch bei den besteht ensionen dieses Krystalls ist er nicht ganz sorden; der unnere Theil desselben besteht frischem Mineral, so daß eine genaue Amzenommen werden konnte, welche folgende zung ergab.

|             |       | Saucrstoff |       |
|-------------|-------|------------|-------|
| Kieselsäure | 55,31 | 28,71      |       |
| Thonerde    | 22,58 | 10,70 }    | 10,74 |
| Eisenoxyd   | 0,14  | 0,04 (     | 10,74 |
| Kalkerde    | 0,35  | 0,10       |       |
| Magnesia    | 0,27  | 0,11       | 3,52  |
| Natron      | 12,96 | 3,32       |       |
| Kalı        | Spur  |            |       |
| Wasser      | 5,18  | 7,27       |       |
|             |       | 100,09.    |       |

ist die Mischung eines Angleiere domen &

steins) im Zirkonsvenit sprechen, als das hier eben be schriebene Auftreten des gewöhnlichen Natroliths in Gangspalten. Beide Vorkommusse geben uns ein instructives Beispiel von den Contrasten einer plutonischen Massenund einer neptunischen Gang-Bildung. Auf der einen Seite: Spreustemkrystalle und Spreusteinmassen, riugsum eingewachsen in völlig frischem Feldspath und Amphibol; in solcher Weise meilenweit im ausgedehnten Bezirk des Zirkonsyenits verbreitet. Auf der anderen Seite: Gebilde gewöhnlichen Natroliths, auf Gangspalten und deren nächste Umgebung beschrankt, von dem ganzen Gefolge zerstörender und neckischer Gnomen begleitet, die Feldspath und Hornblende entführen und dafür die Gangräume mit Analcim, Natrolith und Flusspath bekleiden. Wer Augen bat zu sehen, wird in diesen und zahlreichen analogen Beispielen überzeugende Thatsachen für die Wahrheit der plutonischen Theorie erblicken. Seitdem ich daher genauere Kenntnifs besi ze von dem interessanten Vorkommen des gewöhnlichen Natroliths in der Breviger Gegend, habe ich dasselbe stets als einen neugewonnenen Grund zu Gunsten des Plutonismus angeführt.

Diess wird Mancher erinnern, dem ich meine Samulung hierbergehöriger Mineralien zeigte; unter Anderen mein hochverehrter Freund, Geheimerath Mitscherlich, der nich im Jahre 1847 besuchte. in meinen früheren Abhandlungen über Spreustein konnte ich dieses Natrolith-Vorkommens aus dem einfachen Grunde nicht gedenken, weil ich so gut wie nichts davon wußte. Der Vorwurf, welchen mir Blum in seinem Einwande 5 macht, als babe ich diese, für meine Ansichten so unzweideutig sprechende Thatsache getlissentlich verschwiegen, wird daher zu einer gegen Blum gerichteten Ironie! —

Es dürste hier der geeignete Moment seyn, zu fragen: welche Art von Gebilde denn das I Zoll lange Bruchstück eines Krystalls gewesen seyn mag, auf welches sich Blum in seinem Einwurste A stüzt? Ohne es gesehen, geschweige denn näber untersucht zu haben, lässt sich schwer urtheimer ein Krystall vorliege, der in die Kathe, eitrags I oder II gehört. Ich muß mich dan der einem der der Einstände hierbei zu machen. Nach der Analyse von Caring von einer jedenfalls spreusteinähnlichen is Kern dieses Krystalls aus

|             |        | Sauerstoff |        |
|-------------|--------|------------|--------|
| Kieselsäure | 60,39  | 31,35      |        |
| Thonerde    | 24,81  | 11,63      | 11,74  |
| Usenoxyd    | 0,38   | 0,11       | 11,74  |
| Kalkerde    | 2,45   | 0,73       | )      |
| Talkerde    | 0,78   | 0,31       | 3,53   |
| Natron      | 8,54   | 2,19       | , a,aa |
| Kali        | 1,75   | 0,30       |        |
|             | 99,10. |            |        |

Sauerstoff-Verhältnifs entspricht nur annähn den Obgoklas, welcher Si-Al: R = 9:3:1

| Kieselsäure | 60,18  |
|-------------|--------|
| Thonerde    | 24.89  |
| Eisenoxyd   | 0,15   |
| Kalkerde    | 0,38   |
| Talkerde    | 0,30   |
| Natron      | 14,10  |
|             | 100.00 |

Kieseisäure- und Thonerde Gehalt sind hier dieselben wie in unserem problematischen Mineral; nur sind in letzterem einige Procent Natron durch Kalkerde und Kali vertreten.

Auch der von Carius analysirte Spreustein, welcher die Hülle des räthselhaften Kernes bildete, hat eine ungewöhnliche Zusammensetzung, indem er etwa 3 Proc. mehr Wasser und 2 Proc. weniger Alkali enthielt, als bisher im Spreustein angetroffen wurden.

Beitrag III. Ursache der Farbe des Spreusteins. Restbestandtheit des Norwegischen Zirkonsyenits. Sehr selten
kommt der Spreustein von rein weißer Farbe vor, fast immer
ist er röthlich, bräunlich, braunroth oder röthlich braun gefärbt. In der Umgend von Sandfjord, Laurvig, Fredriksvärn, auf dem Festlande und den Inseln von Brevig fand
ich bloß an ein Paar Punkten der letzteren Gegend schneeweißen Spreustein. Durch mikroskopische Untersuchung
überzeugt man sich, daß nur der rein weiße Spreustein frei
von mechanischen Einmengungen ist, während die andern Varietäten mehr oder weniger eines pulverförmigen Körpers beigemengt enthalten, der das Pigment dieser Spreusteine bildet.
Es ist mir gelungen, diese färbende Substanz abzuscheiden
und einer näberen chemischen Untersuchung zu unterwerfen.

Während sowohl der weisse Spreustein wie der farblose krystallisirte Natrolith, auf die gewöhnliche Weise
durch erwärmte Salzsäure aufgeschlossen, eine völlig homogene, fast durchsichtige Kieselgallerte geben, zeigt sich diese
Gallerte bei den gefärbten Spreusteinen stets mehr oder
weniger durch ein darin suspendirtes, undurchsichtiges Pulver getrübt. Allein dasselbe ist weiss. Wird aber die
Aufschliefsung nicht durch Salzsäure in der Wärme, sondern

petersäure bei gewöhnlicher Temperatur bewirkt las Pulver diejenige Farbe, welche der Spreustein enfs. Um es frei von aller beigemengten Kieselerhalten, verfuhr ich folgendermaßen. Eine gröutital (15 bis 20 Grm.) sehr fein geriebener Spresde in ein geräumiges Becherglas gebracht, und mit ir großen Uebermaass einer Salpetersäure überie zuvor mit I bis 2 Volumtheilen Wasser veri. Durch lebhaftes, längeres Umrühren wurde dafs die Kieselsäure des allmählich zersetzten s sich gelatinös abschied; sie wurde, bei hinret-Uebermaafs an verdünnter Salpetersäure, vollstänwahrend das färbende Pulver allein in der Flüsspendirt blieb. Durch wiederholtes Decantiren aschen, zuerst mit verdünnter Salpetersäure und Wasser, und dorch nachheriges Filtriren und Ausorde das Pulver vollkommen rein erhalten. Vos ch fehlerhaftes Verfahren beigemengten Quantität

a) R: H = 39,14:13,07

b) R: H = 39.68.13.33

hen, welche beide identisch sind mit 3:1, also zur des Diaspor

## Al it

In der That zeigt das Pulver auch dieselbe Unkeit und Schwerlöslichkeit in Sauren wie der Diaspor.
kehitzter Salzsäure wird nur der Eisenoxydgehalt desausgezogen. Salpetersäure wirkt noch weniger. Dakann es durch langeres Behandeln mit kochender
trirter Schwefelsaure, sowie durch Schmelzen mit
schwefelsaurem Kali aufgeschlossen und gelöst werIn der Glühhitze entweicht der Wassergehalt des-

Quantität des beigemengten Diaspor variirte in den dir untersuchten Spreusteinen zwischen etwa 4 und c.; doch jedenfalls giebt es deren, die weniger, und die noch mehr davon enthalten. Hierdurch ist es lich, dass die Analysen von Spreusteinen mitunter erhvon einander und von der Zusammensetzung des Natroliths abweichende Resultate geben. Diess zeigt folgendem Beispiel.

|             | A     | В     |
|-------------|-------|-------|
| Kieselsäure | 47,16 | 44,50 |
| Thonerde    | 26,13 | 30,05 |
| Eisenoxyd   | 0,53  | 0,98  |
| Kalkerde    | 0,53  | 0,83  |
| Natron      | 15,60 | 13,52 |
| Wasser      | 9,47  | 9,93  |
|             | 99,42 | 98,81 |

Krystallisirter farbloser Natrolith von Brevig (von beschriebenen gangförmigen Vorkommen), nach zon Hrn. Dr. Sieveking in meinem Laboratorium diten Analyse. B) Dunkel bräunlich rother Spreuen einer Insel des Brevigfjord, nach meiner Analyse.

enthielt 62 Procent des Diaspors a beigen m diese in Abzug, so erhält man in 100 The

 Kieselsäure
 47,47

 Thonerde
 26,83

 Eisenoxyd
 0,60

 Kalkerde
 0,88

 Natron
 14,42

 VVasser
 9,61

 99,81

u mit der Zusammensetzung des Natroliths A e und mit großer Schärfe zur bekannten N l führt.

man Brericit genannt hat (man sehe Nauma a's Mineralogie) ist nichts als ein an beigemen eicher Spreustein.

kommen nun **zu dem anderen Theile unseres** nter «Restbestandtheil**« einer Gebirgsart ver** «12en Gemengtheil derselben, **welcher nach**  gewissen basaltischen und ähnlichen Gesteinen vorkommenden Natrolithe (die aber zum Theil gar keine Natrolithe sind) als aborigine oder eingewanderte Mineralien betrachtet werden müssen. Die hier zu beantwortende Frage wird davon nicht berührt.

Schliefslich will ich noch in Kürze anführen, dass auch der grüne und braune Eläolith des Norwegischen Zirkonsyenits ihre Farben einer mechanischen Beimengung von Mineralsubstanz verdanken, und dass frühere Augaben, welche hier einen organischen Stoff vermutheten, auf Irrthümern beruhen.

V. Ueber die Krystallform der salpetersauren Doppelsalze von Ceroxyd mit Ceroxydul, Lanthan-,
Didymoxyd und Magnesia;
von C. Rammelsberg.

Wenn man die Oxalate der im Cerit enthaltenen Erden, oder das durch Glühen daraus bereitete braune Oxydgemenge mit Magnesia glüht und dann mit Salpetersäure behandelt, so erhält man, wie Bunsen gezeigt hat '), salpetersaure Doppelsalze in großen schönen Krystallen. Ist auch diese Methode zur Darstellung der Cerverbindungen micht der längst bekannten Hermann's, nämlich der directen Behandlung jener Oxyde (oder nach ihrer vorgängigen Extraction mit verdünnter Salpetersäure) mit Schwefelsäure und Fällung des basisch schwefelsauren Oxydoxyduls in der Hitze vorzuziehen, so liefert sie doch eine neue Reihe von Doppelsalzen, die eine gewisse Aehnlichkeit mit den von mir untersuchten Sulfaten haben.

Die Krystalle der ersten Anschüsse sind hochroth, fast wie chromsaures Kali, die späteren gelb, und zuletzt ro1) Ann. Chem. Pharm Bd. 105, S. 40.

senroth ins Amethystfarbige. Alle diese Krystalligleiche Form, die Isomorphie der Nitrate von Cer Lanthanoxyd und Didymoxyd beweisend. Obwohl sebr groß ausfallen, so sind sie doch wegen ihr fliefslichkeit nicht genau zu messen; am wenigsten lentscheiden, welche Winkeldifferenzen jene drei hervorbringen. Die nachfolgenden Augaben bezieh auf sehr intensiv gelbroth gefarbte Krystalle.

Sie gehören zur rhomboedrischen Abtheilung des gliedrigen Systems, und sind Combinationen der häufig mit einander verbundenen Rhomboeder, von ich (Fig. 22 und 23 Taf. II) r als Hauptrhomboe zeichne, so dass das erste stumpfere und 'r' das schärfere ist, wozu die Endsläche e tritt, welche herrscht, so dass die Krystalle taselartig werden.

Das Axenverhaltnis ist

$$a:c=1\cdot 1,5390=0,6497:1.$$

Bezeichnet an einem Rhomboëder

21 den Endkantenwinkel

2 C den Seitenkantenwinkel

a die Neigung der Endkanten zur Axe

y die Neigung der Flächen zur Axe, so ist:

|                |            | Bere | chnet | Beobachtet |
|----------------|------------|------|-------|------------|
|                | 2A=        |      |       | *52° 0'    |
|                | 2C =       | 98"  | 0,    | 97 55      |
| 2"             | $\alpha =$ | 48   | 23    |            |
|                | γ ==       | 29   | 22    |            |
|                | 24=        | 109  | 46    |            |
| 7.             | 2C_        | 70   | 14    |            |
| $\frac{r'}{2}$ | α ===      | 66   | 30    |            |
|                | y ==       | 48   | 23    |            |
| - (            | 2A =       | 67   | 2     | 66 54      |
|                | 2 C =      | 112  | 58    |            |
| 2 94           | $\alpha =$ | 29   | 200   |            |
|                | 7 =        | 15   | 42    |            |
|                |            |      |       |            |

|                        | Bere | chnet     | Beob | achte     | t  |      |        |
|------------------------|------|-----------|------|-----------|----|------|--------|
| r: c =                 | 119  | <b>22</b> | 119  | 20        |    |      |        |
| $\frac{r'}{2}$ : $c =$ | 138  | 23        | 138  | 20        |    |      |        |
| ${}^{2}r':c =$         | 105  | 42        | 105  | 16        |    |      |        |
| - r' (=                | 131  | 0         | 130  | <b>58</b> | in | den  | Endk.  |
| $r: \frac{r'}{2} =$    | 102  | 15        | 102  | 8         | in | den  | Seitk. |
| = \ سوء ۾              | 123  | 31        |      |           | in | den  | Endk.  |
| ·r:24 }=               | 134  | <b>56</b> | 135  | 0         | in | den  | Seitk. |
| $\frac{r'}{2}:{}^2r'=$ | 147  | 19        | 147  | 20        | in | den  | Seitk. |
| $r:\frac{r'}{2}=$      | 77   | 45        | 77   | 35        | üb | er c | •      |

Die Flächen des ersten stumpferen sind häufig getrümmt.

Nach der Analyse von Holzmann 1) ist dieses Salz im anthan- und didymfreien Zustande:

$$2 \dot{M} g \ddot{N} + \dot{C} e \ddot{N} + \ddot{C} e \ddot{N}^3 + 16 aq.$$

**ider** 

$$\left(3\frac{\frac{2}{3}\text{Mg}}{\frac{1}{3}\text{Ce}}\right)\frac{\ddot{N} + \ddot{\text{Ce}} \ddot{N}^{3}}{\ddot{N} + 16\text{ aq}}.$$

Ganz dieselbe Form und Zusammensetzung zeigt das Zinkdoppelsalz. Dagegen hat das Nickelsalz, ohwohl es ebenfalls isomorph mit dem Magnesiasalze ist, angeblich eine andere Zusammensetzung. Das erstere folgt aus Mestungen von Carius<sup>2</sup>), welcher tafelförmige Combinationen ler Endfläche mit dem Hauptrhomboëder und dem ersten tumpferen beschreibt und findet:

für 
$$\frac{r'}{2}$$
  $2A = 110^{\circ}$  46'  
 $r: c = 119$  55  
 $\frac{r'}{2}: c = 139$  24  
 $r: \frac{r'}{2} = 100$  56 in den Seitenkanten.

<sup>1)</sup> Journ. f. prakt. Chem. Bd. 75, S. 321.

<sup>2)</sup> A. a. O. S. 352.

end aber das Magnesia- und Zinkselz = Ce + 6N + 16 aq sind, berechnet Holum lysen dieses Salzes zu 3Ni + Ce + Ce + Seine rationelle Formel, in welche er Niet aufnimmt, ist ganz unwahrscheinlich, wirkennt, und es bleibt ferneren Versuchen von entscheiden, ob die Constitution dieses Seine Analogie mit den übrigen habe, und ob ein Bestandtheil sey.

ein Kali-Doppelsalz in gelbrothen sechsseit st von Holzmann beschrieben und == 2 - Ce N<sup>3</sup> + 3 aq gefunden worden. Drückt urch

$$\left(3\frac{\frac{2}{3}K}{\frac{1}{3}\dot{C}e}\right)^{\frac{2}{N}+\ddot{C}e}\overset{\sim}{N}^{3}$$
 + 3aq

rben alle diese Doppelsalze, bis auf das Ni

## VI. Ermittelung krystallographischer Constanten und des Grades ihrer Zuverlässigkeit; von II. Dauber.

Auschließend an die Außätze S. 267 und 343 Bd. CVII dieser Annalen.)

Folgenden werde ich wieder einige ältere Beobachtungen secutiven, zu denen ich während meines Aufenthalts in Göttigen durch Güte des Hrn. Prof. v. Waltershausen Gegenheit fand. Sie betreffen die isomorphe Gruppe: Schwertpath, Vitriolblei, Coelestin. Die untersuchten Krystalle beinden sich in der im Universitätsgebäude aufgestellten Sammlang und sind bezeichnet wie unten angegeben. Ich bediente nich desselben Instruments wie später in Bonn und glaube nicht, dass die zu fürchtenden Beobachtungssehler weit auferhalb der S. 107, Bd. CIII dieser Annalen sestgestellten Gränzen fallen können, weil ich, damals noch weniger geübt a solchen Arbeiten, den erhaltenen Zahlen sehr zu misstauen geneigt war und deshalb denselben Winkel meist nehremale nach abgeänderten Methoden bestimmt habe.

Ich gebe den Grundformen die von Haüy gewählte Stellung, weil sie mir die naturgemäßeste zu seyn scheint und am wenigsten Anlaß zu Mißsverständnissen giebt. Hienech ist das Spaltungsprisma vertical also = 1 10 zu nehmen, die kürzere Diagonale auf den Beobachter gerichtet. Diese bezeichne ich mit  $\sqrt{x}$ , die längere mit 1. Die Abstumpfung der vorderen stumpfen Kante ist a=100, die der rechts gelegenen scharsen Kante b'=010, die Endache c=001. Das auf die stumpfen Kanten aufgesetzte Horizontalprisma u mit einem scharsen Winkel von beiläufig 3° 38 (beim Schwerspath) über c setze ich = 101, so daß lessen kürzere Diagonale =  $\sqrt{x}$ , die längere =  $\sqrt{y}$  ist.

Die von mir untersuchten Krystalle haben folgende in 21, Taf. III, projicirte Flächen.

| Schwerspath | Vitriolblei | Coclestin  |
|-------------|-------------|------------|
| n = 101     | m = 110     | m = 110    |
| d = 102     | d = 102     | d = 102    |
| o' = 0.1.1  | o' = 0 1 1  | o' = 0 1 1 |
| c = 001     | y = 122     | c = 001    |
|             | s = 111     |            |
|             | r = 112     |            |

16. Schwerapath.

Die drei der Messung unterworfenen Krystalle to Bezeichnung Böhmen No. 1, 2, 3 ... Sie sind sämder Richtung der Queraxe also parallel der Kantlangert und am einen Ende durch die Flächen Ö 9 schärft, am auderen verbrochen. Der erste ist 20 Nog und von 5 bis 7 Millim. Durchm., der zweite 19 Nog von 2 bis 3½ Millim. Durchm., der dritte 11 Millim 3 Millim. Durchm.

Taf. 1. Beobachtungsdata. krystall No. 1.



$$\vec{o} \ \vec{o}'' = 74^{\circ} \ 38' \ 3''$$
 $\vec{a} \ \vec{o}' = 71 \ 21 \ 3$ 
 $\vec{a}'' \vec{o}' = 71 \ 17 \ 23$ 
 $\vec{d} \ \vec{o}' = 61 \ 50 \ 57$ 
 $\vec{d}'' \vec{o}' = 61 \ 50 \ 50$ 

Krystall No. 3

$$d \ c = 38^{\circ} \ 51' \ 38''$$
 $c \ d'' = 38 \ 52 \ 37$ 
 $d'' u'' = 19 \ 18 \ 3$ 
 $u'' u = 63 \ 37 \ 40$ 
 $u \ d = 19 \ 19 \ 2$ 
 $d'' u'' = 19 \ 18 \ 43$ 
 $u'' u = 63 \ 37 \ 33$ 
 $u \ d = 19 \ 19 \ 21$ 
 $o' \ o''' = 74 \ 37 \ 54$ 
 $o''' c = 52 \ 42 \ 10$ 
 $u \ o''' = 71 \ 20 \ 11$ 
 $u'' \ o''' = 71 \ 21 \ 8$ 
 $u'' \ o'' = 71 \ 21 \ 8$ 
 $u'' \ o'' = 61 \ 50 \ 27$ 
 $d'' \ o''' = 61 \ 51 \ 7$ 
 $d \ o'' = 61 \ 50 \ 32$ 

d'' o' = 61

 $Summe = 360^{\circ} 0'33''$ 

die Differenzen unter diesen drei Reiben nicht grönd als diejenigen, welche eine jede für sich betrachtet
so ist es erlaubt sie zu combiniren und würde für
Zweck zunächst erforderlich seyn die relative Gekeit der erhaltenen Zahlenwerthe festzustellen. Dieist von dem Spielraume der Winkelschwankungen

50

11

hängig und nach meinen Erfahrungen an solchen hän zu urtheilen, welche eine hinreichende Vervielst in Beobachtungen gestatteten, für verschiedene Wineswegs gleichbleibend auzunehmen. Democh tithig im vorliegenden Falle diese Annahme zu mit die geringe Zahl der Beobachtungen eine gentistimmung nicht zuläst. Hienach sind die Gewichterstehenden Werthe sämmtlich = 1, die Gewichterstehenden Weise von ihnen abhängigen aber in umgekehrten Quadraten der Differentialquotienten igen Functionen, welche diese Abhängigkeit bezeich folgt zunächst für die Zone ac, wenn die aus den Intungen und hervorgehenden Bestimmungen wegen serst geringen Gewichts = 1 übergangen werden

Taf. 2.

Gewicht.

ad = 51° 5' 45" 3,36

Nun habe man als erste Näherung gefunden

x'=0,6628

y' = 1,7221

d danach die der Messung unterworfenen Winkel betechnet, so bestehen zwischen der in Minuten ausgedrückten
Differenz der erhaltenen Werthe gegen die beobachteten
u. s. w. und den correspondirenden Aenderungen der
Werthe z' und y' folgende Gleichungen.

Taf. 3.

+ 
$$1267 dx - 488 dy + 51^{\circ} 7',97 - ad = 0$$
  
 $-962 dy + 74 37,01 - o'o'' = 0$   
 $-631 dx + 455 dy + 71 21,95 - uo' = 0$   
 $-547 dx + 548 dy + 61 50,48 - do' = 0$ 

Man erhält daraus, nachdem man eine jede mit der Quaintwurzel aus dem Gewicht der Beobachtung multiplicirt int, nach Methode der kleinsten Quadrate

= 0,81391 mit einem wahrscheinl, Fehler

$$=0.00014 = \frac{1}{5600}$$
 der Länge

Vy=1,31188 mit einem wahrscheinl. Febler

$$= 0.00019 = \frac{1}{6800}$$
 der Länge

$$dd'' = 77^{\circ} \ 43' \ 55'' \ \omega = 17''$$
 $uu'' = 63 \ 37 \ 55 \ 16$ 
 $o' o''' = 74 \ 38 \ 2 \ 29$ 
 $uo' = 71 \ 21 \ 41 \ 7$ 
 $do' = 61 \ 50 \ 5 \ 11$ 

Kupffer bat zwei Krystalle aus der Auvergne gemesen ) bei denen die Flächen o vollständig, dagegen die

Dieselben scheinen sehr regelmäßig ausgebildet gewesen zu seyn, denn ich finde den der Gewichtseinheit entsprechenden wahrscheinlichen Fehler = 15", während er bei den von mir untersuchten Krystallen 56" beträgt. Allerdings liegen jenem VVerthe nur 9, diesem 30 Beobachtungen zum Grunde.

ien d nur am einen Ende des verlängerten Proonmen. Behandelt man die Resultate dieser M.) wie oben, so folgt

 $\sqrt{x} = 0.81479$  w = 0.00006 $\sqrt{y} = 1.31273$  0.00005

liese Werthe weichen von den oben erhaltener Is man den berechneten wahrscheinlichen Fehle vermuthen konnte. Es ist möglich, dass diese sich bei künstigen Untersuchungen constant e dürste eher zu erwarten seyn, dass sie versch man Gelegenheit sindet die Beobachtung au ere Zahl von Zonen und Individuen auszudehn dadurch solche Ungleichheiten, welche constantlungen gewisser Winkel eines Krystalls hervolen, wie namentlich die verschiedene Lage der Verstelle, mehr und mehr in den Kreis der zufällien Fehlerursachen gezogen werden.

Die nöthigen Fehlergleichungen sind:

Taf. 5.

Für die Näherung 
$$x' = 0,6159$$
  $y' = 1,6610$ .  
 $+ 2711 \Delta x$   $+ 76^{\circ} 14',95 - m'm'' = 0$   
 $- 1369 \Delta x + 507 \Delta y + 39$   $23,38 - dc = 0$   
 $- 1002 \Delta y + 75$   $37,02 - \bar{o'}o''' = 0$   
 $- 1121 \Delta x + 156 \Delta y + 26$   $43,12 - yo' = 0$   
 $+ 673 \Delta x - 403 \Delta y + 25$   $35,75 - mz = 0$   
 $- 863 \Delta x + 517 \Delta y + 46$   $13,63 - rc = 0$   
 $+ 738 \Delta x - 948 \Delta y + 66$   $24,04 - y'y'' = 0$   
 $- 1124 \Delta x - 618 \Delta y + 90$   $13,63 - y'y'' = 0$   
 $+ 270 \Delta x - 399 \Delta y + 37$   $52,35 - my = 0$   
 $- 965 \Delta x - 217 \Delta y + 60$   $48,38 - mo' = 0$   
 $- 965 \Delta x - 217 \Delta y + 60$   $48,38 - mo' = 0$   
 $- 128 \Delta x - 872 \Delta y + 77$   $10,83 - y'\bar{o'''} = 0$ 

man darin die Werthe der letzten Columne in t einem der Zahl der Beobachtungen proportiowichte ein und verfährt weiter wie bekannt, so

= 0,78508 
$$\omega$$
 = 0,00012 =  $\frac{1}{6500}$  der Länge  
= 1,28882 0,00019 =  $\frac{1}{6800}$  \*

fer!) hat zwei Krystalle der damals unter Rourafsicht stehenden öffentlichen Sammlung zu Paris
, deren Fundort leider auch unbekannt ist. Ich
unter die von ihm erhaltenen Werthe mit der
r Bestimmung folgenden zusammen.

| Beob<br>von Kupffer, | Berecho.   | Diff.    |
|----------------------|------------|----------|
| = 78° 44′,00         | 78° 45',62 | +- 1',62 |
| $= 78 \ 45,80$       |            | -0,18    |
| = 60  5,00           | 60 3',80   | -1,20    |
| =119 55,00           | 119 56,20  | +1,20    |

offerenzen sind nicht größer als sie zu erwarten ein man den beiderseits benutzten Krystallen eine Ausbildung zugesteht, denn die wahrscheinliche

| $yo' = 26^\circ$               | 42' 29" | 10" |
|--------------------------------|---------|-----|
| mz = 25                        | 36 9    | 10  |
| rc = 46                        | 13 7    | 13  |
| $y'\bar{y}''=66$               | 24 32   | 22  |
| $y\bar{y}'' = 90$              | 13 5    | 22  |
| my = 37                        | 52 32   | 10  |
| mo' == 60                      | 47 53   | 12  |
| $y  \bar{o}^m = 77$            | 10 50   | 23  |
| $m^{\prime\prime\prime}d = 60$ | 4 1     | 14  |

Es ist bemerkenswerth, dass von den 27 Messungen, welche dieser Bestimmung zum Grunde liegen, 17 den gemessenen Winkel zu stumps (die Neigung der Normalen zu spitz) geben und dass die Summe der Abweichungen nach dieser Seite (— 1515") das Dreisache der Abweichungen nach der anderen Seite (= 484") beträgt. Ich sehe darin einen neuen Beleg für eine schon öfter von mir hervorgehobene Thatsache, dass die Flächen ausgewachsener Krystalle stets in einer gegen den Fuspunkt mehr divergirenden Richtung aus ihrer idealen Lage abgelenkt sind 1).

#### 20. Coelestin.

Der untersuchte Krystall (No. 1 bezeichnet) ist aus Sicilien und von 2 bis 5 Millim. Durchmesser. Die Form ist die gewöhnliche dieses Vorkommens, ein verlängertes Prisma o = 0 1 1 mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten c = 001 einer auf diese aufgesetzten Zuschärfung d = 102 und einer auf die stumpfen Seitenkanten aufgesetzten Zuschärfung m = 110. Weil die Winkel an diesem Mineral viel bedeutenderen Schwankungen zu unterliegen scheinen als am Schwerspath und Vitriolblei (der wahrschein-

<sup>1)</sup> in den »Materialien zur Mineralogie Russlands von Nik. v. Kokscharowe, die ich mir leider zur Zeit der Abfassung dieser Arbeit
nicht verschaffen konnte, finden sich sehr werthvolle Beobachtungen an
krystallen vom Monte Poni, durch deren Zuziehung die Restimmung
noch sehr an Zuverlässigkeit gewinnen wird.

Fehler des Einzelresultats wurde zu 4' bestimmt) ir wenige Winkel messen konnte, so werde ich Kupffer's Beobachtungen') an zwei Krysthen Fundortes, deren einer (X. b bezeichnet) is Sammlung befindlich vorzüglich schön seyn ziehen

#### Taf, 6

tezeiehn. Beobachtungsdata. Kryste  $mm'' = 75^{\circ} 52' 46''$  $X. \ b \ mm'' = 75 \ 47 \ 18 \ (Kupffer)$ mm'' = 75 33 18 (Kupffer)X o'o''' = 7554 54 o'o''' = 7555 36 Summe = 360° 2' 32° o'o''' = 1046 46 1 o'o'' = 104 - 5 - 161 mn' = 61

 $mm'' = 75^{\circ} 45' 43 \quad \omega = 2' 3''$   $o'o''' = 75 53 26 \qquad 1 58$   $mo' = 61 2 20 \qquad 0 52$   $m''' d = 59 51 58 \qquad 1 21$ 

Es kam mir bei dieser ganzen Untersuchung viel auf eine genaue Feststellung der möglichen Fehler der ermt gelten Werthe an, weil dadurch gewisse Hypothesen über den Zusammenhang derselben mit physikalischen und chesischen Eigenschaften ausgeschlossen werden. Von denen, welche man aufsteilen kann, ohne den Beobachtungen ungerecht zu werden, ist die einfachste, dass sich die Volumina der Grundformen des Schwerspath, Vitriolblei und Coelestin, dividirt durch ihre respectiven Atomvolumina verhalten wie

 $\frac{7}{4}:\frac{9}{5}:\frac{11}{6}$ 

Es ist nämlich

|             | Atomgew. | Spec Gew. | Atomvol  |
|-------------|----------|-----------|----------|
| Schwerspath | 116,6    | 4,4822 1) | 26,01    |
| Vitriolblei | 151,5    | 6,3160 *) | 23,99    |
| Coelestin   | 91,8     | 3,9620 3) | 23,17 4) |

1) Mittel aus vier Bestimmungen an Krystallen verschiedener Fundoete

4,4791 Champeix in der Auvergne 4,4794 Dufion in Westmareland

4,4840 Przibram in Bohmen

4,4862 Silbach in Westphalen.

3) Mittel aus drei Bestimmungen

6,298 (mach Moha) 6,300 ( Filhol) 6,360 ( Smith)

Nach der Zusammenstellung von Schröder (diese Annal. Bd. CVI, S 248) dem ich hinsichtlich der Karston'schen Angabe heipflichten mits, da auch ich Karston's Werthe in 12 Fallen, wo ich dieselben mit den Mittelwerthen der Resultate von mindestens vier Autoren vergleichen konnte, durchschnittlich (etwa um 🚱) an klein gefunden habe. Dass Schröder von vorn herein für die größeren VVerthe ein besonderes Vertrauen beansprucht, scheint mir indels nicht gerechtlertigt, da es Um-

Poggendorff's Annal, Bd. CVIII.

### 450

|       | Beob    | wahrsch | Hypothet. |      |
|-------|---------|---------|-----------|------|
|       | Volumen | Fehler  | Volumen   | D    |
| quath | 1       |         | 1         |      |
| lei   | 0.94765 | 0,00036 | 0,94869   | 0,00 |
| 11    | 0.93438 | 0,00086 | 0,93324   | 0,00 |

So erhalt man nach dieser Seite bedeutende Fehler vert So erhalt man nach G. Roue (Liebig und Kopp Jar Chemie und Physik 1847, S. 37) bei sonstiger Vorsilares specifisches Gewicht je feiner der Körper vertheilt, seine Oberflärhe ist. Es ist mir nicht bekannt, daß abge Beobachtung erklärt oder weiter verfolgt wäre. Einste Versuche, die ich selbst anstellte, indem ich das speconer Glasrohren bei wechselnder Ansahl und in verseh iten bestimmte, scheiterten zuletzt an der Unvollkommen

heser Gelegenheit wurde ich auf eine Methode der Dieht ing getuhrt, die ich, da sie mir sehr brauchbare Besultat ind von Schröder nicht erwähnt wird, hier kurz bese I tille eine beliebige Quantität Krystalle, welche sich au Liverett high wittend sie derselbe nicht verlissen, it Ich habe die Absicht andere isomorphe Gruppen in gleicher Weise zu untersuchen in der Hoffnung, dass sich durch die Wiederkehr bestimmter Beziehungen das die Grundformen mit einander verknüpfende Gesetz endlich herausstellen wird '). Denn einzelne Wahrnehmungen der vorliegenden Art verlieren dadurch sehr an Bedeutung, dass man die Fehlergränzen der vorhandenen Atomgewichts und Dichtigkeitsbestimmungen nicht kennt.

Anflösung stattfindet, die Flüssigkeit bis zur Oberfläche der Krystalle als homogen zu betrachten ist.

- 3) An Krystallen von Dornburg bei Jena nach Kopp, dessen Bestimmungen durchgängig mit großer Sorgfalt angestellt zu seyn seheinen, da ich, als ich sie wie die Karsten'schen prüste, keinen merklichen Ueberschuß der positiven oder negativen Fehler und eine mittlere Abweichung von pur 180 erhielt.
- 4) Diese Werthe verhalten sich wie

1:0,9221:0,8907

 $1:0,9220:0,8944=\sqrt{20}:\sqrt{17}:\sqrt{16}$ 

1) Ein Fall sey hier noch kurz erwähnt. Für Molybdänblei und Scheelit (diese Annalen Bd. CVII, S. 267) darf man das Verhältniss der durch die Atomvolumina gemessenen Grundformen = 8:9 setzen.

Ueber die Zeitfolge und die Bildungsweise naheren Bestandtheile der Meteoriten: von Freiherrn von Reichenbach.

#### XII.

wir der Entstehung und Bildung der Meteorites then, so können wir uns die Frage aufwerfen, ob naheren Bestandtheile derselben alle gleichzeitig igelreten seven, um jene zu bilden, oder ob dengleichzeitig in Zeitintervallen einer nach dem abdazu gesellt haben? Ob dem einen vor dem abdazu gesellt haben? Ob dem einen vor dem abdazu gesellt zukomme oder nicht? welchen von beder Prioritat der Zeit zukomme, den mehr steinigen in mehr metallischen Bestandtheilen? ob die aus und zusammengesetzten Steinsubstanzen bestein

Svin und Eisen, und beide sind hier mit großer Reinheit Deutlichkeit ausgebildet. Betrachtet man die gegenseien Lagerungsverhältnisse derselben auch nur oberflächlich, springt es in die Augen, dass hier die Olivine selbstmdig ausgebildete krystallinische Körper und, nach Mohs, Theil selbst an der Oberfläche regelmässig und voll-Indig entwickelte Krystalle sind. Das Eisen hingegen, wohl semer Textur nach auch krystallinisch, zeigt durch-Leine Selbständigkeit der Lagerung: im Gegentheile beniegt es sich überall an die Olivine und ihre Gestalt umfängt sie, hällt sie ein und dient ihnen zum Träger. den ersten Blick erscheint das Eisen wie ein Kitt, welar die Olivine zusammen zu halten bestimmt ist; er stellt 🐞 wie das Cement in einem Conglomerate dar, das altere Geschiebe in einen Klumpen zusammenbäckt. Das Irsverhältnifs läfst sich aus diesem Zustande, in welchem He Hauptstoffe vorfindlich sind, mit Wahrschemlichkeit leiten. Die Olivine sind für sich ausgebildete feste Kör , auf deren Gestaltung das Eisen keinen wahrnehmbaren Muss genommen hat Sie sind also von dem Eisen un-Längig entstanden. Umgekehrt das Eisen ist gänzlich ohne ene aufscre Gestaltung und die Olivine haben unbeding-Einflofs auf dieses genommen, sie sind mafsgebend für Gestaltung gewesen: es hat sich ihren äußeren Formen igt und sich in gänzlicher Abhangigkeit ihnen und zwar en ganz allein angeschmiegt. Es hat einen Act durchden, in welchem es sich einem festen, selbstständigen, Mormirten Körper, den Olivinen, als nachfolgendes Verdaugsglied anschlofs. In dem Conglomerate, das sie beide ert ausmachen, hat also der Olivin erst fertig vorhanden n mussen, damit sich das Eisen nachfolgend um ihn umlegen, die Zwischenräume zwischen jenem ausfüllen, Körner zusammenkitten und so aus den vielen tosen vinpartikeln einen zusammenhängenden festen Stein ohne terbrechungen bilden konnte. Es ist also der Olivin, der Ausbildung nach, der ältere, und das Metall der jün-Bestandtheil in den genannten fünf Meteoriten. Der

pe zunächst schließen sich einerseits, der Eisendie Tolucesen, nämlich Tejupilco, Manji, Bata Ocatitlan und Ixtlahuaca, andererseits, der Steinler allemstehende merkwürdige Hainholz au. Die sammtlich kommen darm überein, daß sie oliviandere Steinmasse von erheblicher Größe, wie nn emer früheren Abhandlung auseinandergesetzt in Lisen eingehullt besitzen. Hainbolz aber habe Berhulfe der Chemie, mechanisch zu zerlegen ges wurde ein Stückehen davon in Wasserstoffgas bei gehnder Rothglühhitze geschmolzen. Die sterundtheile wurden daber theils mit dem Kalı flüssig. inten sie sich so vollständig von einander, daß perausschlemmen konnte. Es blieb nun das meisen unversehrt zurück in hakiger Gestalt, und es bet matsiger 20 facher Vergrößerung unter , so hatte man das Bild des hakigen Eisens aller n der Pallasgruppe vor Augen. Die Tolucesen a Gratsca, Hambulz na Klemen, die Ebenbilder Deutlichkeit zwar ab in dem Maasse, wie die verhältnisszäsige Menge des vorhandenen Metalls abuinnnt, läuft aber
de Gesetz durch den ganzen Umfang der Meteoritenerscheinung. Die Schlüsse also, zu welchen wir an größer
gestalteten Meteoriten gelangten, sind wir auszudehnen beschugt über alle Luststeine und überall muß der Olivin
der die ihn vertretenden Steinsubstanzen der Zusammensetzung der Meteoriten als der altere, das Metall aber, nasentlich das Eisen mit seinen Legirungen, als der jungere
Bestandtheil betrachtet werden.

Was ich hier von dem metallischen Eisen gesagt habe, plt merkwürdiger Weise auch vom Schwefeleisen. Betrachet man dieses genau in den Meteoriten von Pallas und Atacama, so findet man auf geschnittenen und gut polirten Stellen haufig größere und kleinere Partien von Schwefelpieen, und zwar broncefarbig also im Zustande des Magnetbeses, nach Hrn. G. Rose auf der Stufe Fes Fe schön brank, aber ganz genau in der Weise eingelagert, wie das regulinische Eisen, so daß für das Auge gar kein anderer Unterschied hervortritt als der der Farbe. Der Magnetkies mfafst die Olivinkörner ganz genau und schliefst sie ebenso , vollständig wie das Eisen diess thut. Wo hiebei Eisen md Magnetkies mit einander zusammentreffen, da legen sie lich mit remen Flächen an einander an, die im Querschmtt Berall gerade Begränzungslinien darbieten, ohne in einander berzugehen oder irgend in welchen Conflict mit einander gerathen. Ganz dasselbe zeigt sich in Bitburg und zwar Mer mitunter in so kleinem Maafsstabe, dass man die femen linien des Magnetkieses mit dem Mikroskope suchen muß. Brahin und Sachsen besitzen ohne Zweifel dieselbe Beschafimbeit; es war mir aber leider meht vergönut, die im Wieber kais. Cabinet befindlichen Exemplare bierauf untersuhen zu können. Aber auch bei den Steinmeteoriten stößt man auf die uämlichen Verhältnisse. Ensisheim hat schöne schwefeleisenflecke, die sich ganz marmorisch zwischen die andlichen Steinmassen hincinfügen. Dasselbe sieht man auf Lea Schifftlächen von Hainholz, Barbotan u. a. m. SchweIso ganz ebenso wie das metallische Eisen legt Fugen zwischen die steinigen Bestandtheile der ne hinein, umhüllt und umschließt sie, und ist soucher Weise der jüngere Bestandtheil darin, weicherlich bei dieser Art von Vorkommen.

sen Bekraftigung machen wir noch ferner die beerthe Beobachtung, dass während in Steinmeteorioxydirte Steinsubstanz in Trümmergestalt austritt, eder mehr oder minder geschiebartig abgerundete zugelchen Knollen und Bruchstücke oder stanbeibsel ausmacht, nächst dem zackigen Eisen darin Magnetkies meht als Abreibsel und nicht als absehrebe erscheint, sondern meist in scharfkanschr rein gestreisten, Krystallformen eingelager

um luer an der Hand der Beobachtung die Regel gkeit gelaugt ist, daß in den Steinmeteoriten des een spater als die oxydirte Steinsubstanz, aber

Arva, die Nordamerikaner Sevier, Caryfort und Cosby, so wie Tejupilco und Bata; in allen finden wir bis Wallnuls große Magnetkiese von glatt abgerundeter Gestalt entweder völlig spärisch oder in Form von Kegelschnitten. Kleinere ähnliche Kiese zeigen Hauptmannsdorf, Tucuman, Bohumiliz, Carthago, Madoc, Schwetz, Elbogen, Chester, Claiborne, Lokport, Caille, Cap, Ruff, Putnam, Durango u. a. m. Kegelförmige Gestalten haben Rasgata, Seeläsgen, Ocatitlan, Bemdego, Ashville, Burlington, Senegal, Charlotte; aber alle sind an den Kanten abgerundet und sämmt lich in die Eisenmasse gänzlich eingeschlossen. Sie alle sind also Körper, die schon fertig und ausgebildet waren, als das Eisen um sie berumwuchs und sie in sich einschloß. Nirgends und niemals stört die Entwicklung des Eiseus die Ausbildung der Magnetkiesgestalt, immer aber ist die räumliche Ausdehnung des Eisens von den Kiesen bedingt, unterbrochen und daran gebunden. Dass der Kies herauskrystallisirt wäre aus dem Eisen, etwa wie Leucit aus Laven, unterwerfe ich hier als chemtshh undenkbar keiner Erörterung. Hier also ist unzweidentig der Magnetkies das altere, das Eisen aber das jungere Glied der Zusammen setsung

Eine dem Schwefel ähnliche Rolle spielt in den Meteoriten der Kohlenstoff. Es ist auffallend, daß unsere Che miker uns kaum noch in einem Sleinmeteoriten, etwa Madaras und Kakowa mit einem Minimum ausgenommen, Graphit mit Sicherheit nachgewiesen haben. Sollte keiner darin vorkommen' Dieß ist etwas unwahrscheinlich. Oder sollte er ihnen bisher nur entgangen scyn? In Eisenmeteoriten tritt er desto häufiger und entschiedener auf. Ich besitze aus Cosby Wallnuß große Stücke von Graphit, die beim Zer trümmern dieser lockeren Eisenmasse herausgefallen sind. Caryfort, Sevier, Sceläsgen, Arva besitzen große Knollen von eingeschlossenem Graphite. In Pallas habe ich Graphit aufgefunden. Er ist in Menge vorhanden in Ixtiahuaca und Ocatitlan, in Xiquipilco, Manji und Tejupilco, dann in kleineren Antheilen in Lokport, Bohumiliz und Cartbago, und

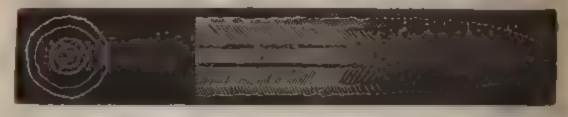
zer Gestalt in Kamtschatka. In allen diesen Fallen eingeschlossen in Eisen und zwar in den mehrei gepaart mit Schwefeleisen, öfters darin eingehüllt. nit theilt also mit diesem das Verhältnis zum mo-Eisen in den Eisenmeteoriten: das ist, er geht der Altersfolge voran und scheint fast coav Magnetkiese. In Kohlengestalt und in der von sserstoff besitzen wir den Kohlenwasserstoff, beden Kohlenstoff in Cosby zwischen den krystal-Eisenblättern, dann in den Steinmeteoriten von i Capland und neuerlichst nach der lebereichen ung des Hrn. Wöhler in dem von Kaha. Aber letzteren Fällen läfst sich noch kein sicheres Urdas relative Alter des Kohleustoffs begrunden. en also bei der Erscheinung des Graphits in den oriten stehen bleiben und hier sind wir auf aicherem rechtigt zu sagen: Der Graphit ist darın alter als

der Meteoriten zeigt, wie selten und wie wenig Phosphor bis jetzt in den Aërolithen wirklich nachgewiesen ist, so dass wir noch nicht in der Lage sind, über seine allgemeine Vorkommensverhältnisse irgend ein reises Urtheil fällen zu können.

Fassen wir das Alles schliefslich ins Enge zusammen, so gewährt es uns folgende Ergebnisse. Die nahern Bestandtheile, aus welchen die Meteoriten zusammengesetzt sind, sind nicht von gleichzeitiger Herkunft, wenigstens nicht in Bezug auf den Anfbau der Meteoriten, den sie in ihrer Vereinigung zu einem Ganzen ausmachen. Es lafst sich deutlich nachweisen, dass die Steinsubstanz darm, also die durch Sauerstoffgehalt negativen Bestandtheile, fruher da waren, also alter sind, als die Sulfurete, der Graphit und das metallische Eisen, dass diesen im Alter der Magnetkies und der Graphit folgt; und dass erst zuletzt das metallische Eisen, der positive Bestandtheil, hinzutrat, sowohl in den Steinals Eisenmeteoriten. Die Meteoritenbildung schritt also von den elektronegativen zum elektropositiven Bestandtheile fort.

Fragt man nun weiter, auf welche Art die Natur diese Bildung in der angegebenen Zeitfolge vorgenommen habe, in welcher Weise sie dabei zu Werke gegangenund wie sie den Einbau eines Meteoriten endlich zu Stande gebracht habe, so habe ich in meiner vorangegangenen Abhandlung schon mehrfältig darüber Rechenschaft gegeben, dass wir allen Anfang von Gaszuständen, (nicht son Nebeln wie Laplace) ableiten müssen. Wir haben jetzt lauter Krystalle vor uns: Nebel sind aber bereits ausgebildete schr kleine fertige Körperchen, sind schon krystallisirt und krystallisiren nicht mehr. Nebel sind in unseren Kopfen, nicht in dem Urzustande der Natur. Wir müssen also zurück zum Zustand der Materie, ehe sie Nebel seyn konnte, bis dahin zurück, wo sie noch krystallisirbar war und das kann hier kein anderer seyn, als der der Gasform. Und da zeigt sich denn auch bei genauer Prüfun

der Meteoriten, dass in der That kein anderer Zustand 🐗 war, aus dem sie bervorgingen, als eben der Gaszustand. Denn zuerst sehen wir die ältesten, die sauerstoffhaltigen Bestandtheile alle krystallisirt, oder doch krystallinisch, die Kügelchen, das Abreibsel, der Augit, Auorthit, Feldspath u. s. w. sind alle krystallinisch, der Olivin kommt bis za den reinsten und vollendetsten Krystallformen vor. Dann ist das Schwefeleisen überall mit Blätterdurchgang ausgebildet. Ich erhielt aus einem großen Exemplar von Seviet ein Stück reines Schwefelseisen, so groß wie ein halber Finger, es war beim Theilen berausgefallen und hatte die Gestalt eines Belemniten. Im Querschnitt, senkrecht auf die Axe geführt, zeigten sich deutlich concentrische Ringe: int Längsschnitt sah man wie diese stratenweise und schalig eutlang dem ganzen Körper überemander lagen. Der Fall kommt sicherlich selten genug vor, um einer Zeichnung werth zu seyn, die ich hier in folgender Figur beifüge.



Man erkennt daraus auß klarste, wie das Schweseleisen sich gebildet und krystallmisch schichtenweise um seinen Kernsich gelagert hat. Die Schraffirungen zeigen die verschiedenen Richtungen des Blätterdurchganges jeder Kiesschicht Nur an der ersten dünnen Schicht um den Kern herom konnte ich die Blätterung nicht gewahren. Aber der ganze Kegel war ein unbestreitbares Erzengnis absatzweise sortgeschrittener freier Krystallisation.

Aber alles dieses wird vom Eisen, dem letzten Ankömmlinge, au Klarheit der Hergänge übertroffen. Am deutlichsten ist diese wiederum in der Pallasgruppe ersichtlich. Der Zustand, in welchem das Eisen darin vorlindlich ist, deutet am vollständigsten zurück auf die Art und Weise semet Herkunft. Es sind Stimmen laut geworden, welche gemeint baben, die Meteoriten seyen aus einer hoben Hitze, aus einer

nem geschmolzenen Zustande hervorgegangen. Nichts kann irriger seyn als diefs und steht in geradem Widerspruche unt dem Thatbestande. Wäre Pallas oder Brahin tropfbarflüssig gewesen, so würde Olivin und Eisen niemals sich in eine gleichförmige Mengung geordnet haben. Das Metall würde zusammengegangen und vermöge seines dreimal so großen spec. Gewichts die Iosen Ohvinkörner ausgeschieden und auf seine Oberfläche geschoben haben. Wir müßten nach dem Schweregesetze einen Klumpen erhalten haben, de sen Korn eine Eisenkugel und dessen Oberfläche ein Glas- und Schlackengemenge von Silicaten wäre. Auf keine Weise konnten Schwefeleisen und Graphit sich darin in freiem Zustande erhalten haben. Es ist also aller Physik Hohn gesprochen, auzunehmen, ein Meteorit könnte jemals feuerflüssig gewesen seyn. Schon Prout hat diess vor mehr als einem halben Jahrhundert bei Gelegenheit des Meteoriten von Sigena dargethan (Gilbert's Ann. Bd. 24, S. 261 ff.). Im flüssigen Zustande müssen freilich seine Elemente gewesen seyn, sonst håtten keme krystallmische Bildungen sich aus ihnen gestalten können, aber nicht im feuertlüssigen. Nun sehen wir aber am Eisen zuerst, dass es in den Meteoriten überall ebenso krystallinisch ist, wie the steinige Substanz. Aber noch mehr: wir finden, wenn wir irgend einen Meteoriten aus der Pallasgruppe schneiden, poliren, und das polirte Eisen mit Säure anatzen, daß es nach dem nämlichen Gesetze krystallisirt ist, wie die reinen Massen in den Eisenmeteoriten; dass das Gesetz der Widmannstettenschen Figuren das ganze Eisennetz durchzieht, dieselben Legirungen da wie dort vorkommen und die Analyse dieses hakigen Eisens weist endlich nach, dass es aus denselben Mischungstheilen qualitativ und quantitativ besteht. Was aber dabei entscheidend für seine Herkunft und Bildungs veise ist, das besteht darin, dass die Eisenlegrungen schichtenweise um die Olivine herum sich geordnet haben. Wie mache ich diefs dem Leser deutlich, falls ich emen finde? ich bitte einen Jaspis, einen Agat, einen Onyx, oder cine Chalcedonkugel sich zu denken, welche auf Schnitt

ff die bekannten sogenanuten Fortification Sie sind dadurch entstanden, daß beiße kien ser durchsickerten und in Drusen so land de verschiedene Kieselsinter absetzten, bis sie davon vollgefüllt waren. Gerade so sieh den verschiedenen Meteoriten der Pallass Kerne und Wände bilden die tesseralen i Olivinkörner. Rund um sie her hat sie eingelegt. Alle Zwischenräume zwischen den mit Eisen ausgefüllt. Aber, wohlgemerks ittelbar in der Berührung mit dem Olivins Eisenlegirung liegt. Dieser folgt eine z welche genauer und anders schraffirt ist. dritte und endlich folgt eine dunkelgrau ! on Eisen. Diese verschiedenen Schiebten I überall um die Olivinkörner gebändert berm rzeugt sich auf jedem Schnitte das Bild 📥 Forticificationszüge. Wie kann nun das

kann, habe ich dargethan, dass es nicht hineingepresst, nicht hineingequetscht worden seyn kann, zeigt sein Zustand, in welchem es symmetrisch um die Olivine herungelagert ist, dass es nicht krystallinisch vorgebildet sich darin hmeingelagert haben kann, zeigt seine Schichtenbildung um die Steinkörner herum; es bleibt also nichts, als (ein Eurkrystallisiren dazwischen hinein aus einem unbekannten, undenkbaren Medium oder aber) die Krystallisation aus dem Gaszustande. Soweit unsere Kenntnisse in Physik und Chemie bis heute reichen, scheint uns auch keine andere denkgesetzlich zulässige Annahme ührig zu bleiben, als diese setzte, die dann aber mit allen Thatumständen vollständig übereinstimmt.

Zu diesen Untersuchungen wird man sich immer zunächst am besten an die Pallasgruppe halten, bei welcher die Bestandtheile am reinsten und deutlichsten ausgeprägt sind. Außerdem zeigt sie das Merkwürdige, daß in ihr nirgends abgeriebene Geschiebe und folglich auch gar kein Abreibsel vorkommt, vielmehr aller Stoff darin in reiner primitiver Ausbildung vorhanden ist. Die Aufgabe laßt sich daher aus ihr mit einer Klarheit lösen, wie bei keiner anderen Meteoriteugruppe. Von ihr aus ist es dann leicht, die Folgerungen auf die anderen Gruppen zu übertragen und sofort das ganze der Meteoriteuerscheinung zu umspannen.

Ein eisriger Naturforscher hat mir noch den Einwurf gemacht, das ich zu weit gehe, wenn ich alles Ding am Ende aus Gaszustand ableite; es könnten ja die Meteoriten und Gestirne gleich sertig aus der Hand Gottes hervorgegangen seyn, denn wenn Gott Gas mit Krästen begaben könne, so könne er ja eben so leicht sie verbunden als seste Körper herstellen. Wer möchte dem widersprechen! Hat doch der hebe Gott großmächtige Elephanten, arge Tiger, Katzen, kluge und dumme Menschen, ganz sertig in die Welt gesetzt, warum nicht auch sertige Weltspäne, wie Chladni spricht! dawider ist gar nichts einzuwenden. Doch so lange wir sehen, dass die Natur in der ganzen langen Reihe ihrer Erzengnisse überall vom Einsachern zum La-

sammengesetztern fortschreitet, wollen wir es einstweilen noch versuchen, ihrer Spur, niedersteigend vom Zusammengesetzteren zum Einfacheren, nachzugehen und darin so weit einzudrungen, als es menschliche Erkenntmis mit menschlichen Geistesmitteln an der Hand fester physikalischer Gesetze vermag, und diess reicht genau bis zu den Gaszuständen aller Materie, deren Wirksamkeit sich nirgends deutlicher ausspricht, als gerade in den Meteoriten, diesen primitiven Gebilden des Weltalis.

Die Antworten auf die im Eingange dieses Aufsatzes gestellten Fragen fallen also dahin aus:

1. Allen Thatsachen nach, die uns vorliegen, müssen wir schließen, daß sämmtliche Elemente, welche an der Zusammensetzung der Meteoriten Theil nahmen, im Ersprunge sich in Gasform befanden, dann zu Krystallen zusammenthaten und zuletzt zu Meteoriten vereinigten.

2. Die verschiedenen näheren Bestandtheile der Meteoriten sind nicht gleichzeitig, sondern zu verschiedenen Zeiten zu einem Gesammtgebilde, zu einem Stein oder

Eisenklumpen, getreten.

- 3. Als das alteste Glied muß man die ausgesprochenen Oliome und die sie in vielen Meteoriten vertretenden rundbehen und rundlichlänglichen Kügelchen ausehen, welche in der Benaresgruppe am reichlichsten, in der Mässinggruppe am deutlichsten ausgeprägt sind. Benachbart erschemen verschiedene andere steinige Glieder, deren Altersfolge noch nicht ausgemittelt ist, z. B. die schwarzen Eisenoxydulkörner, die eine große Rolle spielen, der Augit, Labrador, Feldspath u. s. w.
- 4. Es folgt nun der Magnetkies. In den Steinmeteoriten ist er das jungere Glied, in den Eisenmeteoriten ist er das altere.
- 5. Der Graphit in den Eisenmeteoriten ist älter als das Eisen, und wie es scheint, auch älter als das Schwefeleisen darin.
- 6. Das metallische Eisen mit dem Nickel ist das jungste Glied in der ganzen Zusammensetzung.

- 7. Die Steinmeteoriten sind insgesammt die älteren, die Eisemneteoriten die jüngeren Gebilde.
- S. Der negative Sauerstoff und seine Verbindungen, so wie der Kohlenstoff als Graphit zeigen sich im Allgemeinen als die altesten Bestandtheile, und so lange jener vorhanden und wirksam war, verwandelte er auch das Eisen im Eisenoxyd: später, wo er nicht mehr wirksam und, wie es scheint, frei nicht mehr vorhanden war, traten die positiven Metalle regulinisch auf und beherrschten endlich die Bildungsvorgänge.

# VIII. Ueber das Unterniohfluorid;

Das Hydrat der Unterniobsäure löst sich schon bei gewöhnlicher Temperatur mit großer Leichtigkeit in Fluorwasserstoffsäure auf, besonders wenn dieselbe rauchend ist. Aber auch die Lösung der Säure in der sehr concentrirten Fluorwasserstoffsäure setzt nach 24 Stunden keine Krystalle eines Fluorids ab. Erhitzt entwickelt sich aus der Lösung Fluorwasserstoffsäure und behutsam zur Trockniß abgedampft, stöfst die trockene Masse beim stärkeren Erhitzen und beim Glühen unter starkem Decrepitiren dicke weiße Dämpfe von Fluorid aus, endlich aber bleibt Unterniobsäure zurück, welche heiß stark gelb erscheint (nach dem Erkalten weißs wird), und ein etwas blätteriges Gefüge bat.

Die geglühte Säure löst sich zwar nicht in Fluorwasserstoffsäure auf; sie verbindet sich aber wemgstens zum Theil
unt derselben; denn hat man die geglühte Unterniobsäure
mit Fluorwasserstoffsäure übergossen, das Ganze in einer
Platinschaale bis zur Trocknifs abgedampft, und den Rückstand mit Wasser behandelt, so läuft beim Filtriren in einem
Silbertrichter das Waschwasser etwas milchicht durchs Fil-

zur Trockuifs destillirt.

1,205 Grm. geglühter Unterniobsäure wurden mil ender Fluorwasserstoffsäure übergossen, und bei 👀 der Temperatur abgedampft. Die Säure hatte ihr n sehr verändert, und ein gummiartiges Ansehen Beim Glüben entwickelten sich starke minen. impfe, besonders beim Zutritt der Luft. Als nach n Glüben keine Entwicklung von Dämpfen mehr nehmen war, wog der Rückstand 1,182 Grm. rselbe mit concentrirter Schwefelsäure übergom nnten weder bei gewöhnlicher Temperatur noch hitzen Dämpfe von Fluorwasserstoffsäure wahrgens erden. Als die Schwefelsäure verjagt, und der Rueiner Atmosphäre von kohlensaurem Ammoniak orden, wog derselbe 1,165 Grm. Die geglühte Unt are hatte also durch die Behandlung mit Fluorwage are 3,32 Proc. an Gewicht verloren.

Wird geglühte Unterniobsäure in einer Platinretu uorwasserstoffsäure übergossen, und seizt man dat ntrirte Schwefelsäure binzu, so entwickeln sich scholisere Erhitzung Dämpfe von Unterniobiluorid. Teselben in Wasser geleitet, so scheidet sich Unterniobiluorid vollständig auf intwicklung von Unterniobiluorid vollständig auf

durch Fluorwasserstoffsäure und nachherigem Zusetzen von Schwefelsäure von einander zu scheiden, da anfangs sich Fluorid des Niobs entwickelt, ehe die Schwefelsäure einwirken kann; man müßste die Operation in einer Platinretorte vornehmen, und die Unterniobsäure, welche sich anfangs aus dem übergegangenem Fluorid gebildet hat, noch besonders bestimmen.

Das Unterniobfluorid verbindet sich wie das Tantalund Niobfluorid mit andern Fluormetallen. Es konnten indessen keine Verbindungen dieser Doppelsalze mit saurem Fluorkalium und saurem Fluornatrium erhalten werden.

Unterniobstuoridhalium. — Es wurde auf dieselbe Weise wie das Kaliumsalz des Tantal- und Niobtluorids dargestellt. Bei der verschiedenen Bereitung bildete es bald ein krystallinisches Pulver, bald krystallinische Schüppchen oder auch nadelförmige Krystalle.

Das bei 100° C. getrocknete Salz löste sich schon in einer sehr geringen Menge von heißem Wasser auf, die Lösung trübte sich nach wenigen Minuten, die Trübung verschwand nicht durchs Erhitzen, auch nicht durch mehr hinzugefügtes Wasser, aber sogleich durch einen Zusatz von verdünnter Schwefelsäure. Erst wenn die Lösung abgedampft wurde und die Schwefelsäure sich zu verflüchtigen aufing, schied sich Unterniobsäure aus, die sich aber wiederum vollständig löste, als noch weiter erhitzt wurde. Es wurde mit dem Erhitzen so lange fortgefahren, bis alle überschüssige Schwefelsäure fortgetrichen worden. Die erkaltete Masse wurde dann mit heißem Wasser behandelt und die Unterniobsäure von dem schwefelsauren Kali getrennt.

Die Anschüsse von verschiedenen Darstellungen des Salzes gaben bei der Analyse folgende Resultate:

1. 2,097 Grm. des krystallisirten lufttrockenen Salzes bis zu 120° C. erhitzt verloren 0,019 Grm., und wogen 2,078 Grm. welche durch die Untersuchung 0,845 Grm. Unterniobsäure und 1,517 Grm. schwefelsaures Kali gaben. Die Zusammensetzung des Salzes im Hundert ist daber:

468

 Kalrum
 32,77

 Niob
 32,64

 Fluor (als Verlust)
 31,59

 100,00

nterniobiluorid, welches in dem Salze enthalten ler Unterniobsäure analog aus 2 Nb + 3 F bestern nimmt das Niob im Salze 15,58 Fluor auf: 1 ist darin mit 15,77 Fluor verbunden. Das giebt s ziemlich genau dem Verluste hei der Analyse Lang Fluormenson methalten einh under Analyse Lang Fluormenson methalten einh under Analyse

Jene Fluormengen verhalten sich nahe wie 3:6 ire die Zusammensetzung des Salzes 5 kF +- 2 Nb F'; t 2 k F + Nb F' gemengt mit etwas (einem balben cht) freiem Fluorkalium. Es ist mir diefa um so tlicher, als das Salz bei 100° etwas Wasser versehr häufig in dem Fluorkalium als Krystallwasten seyn kann.

568 Grm. des Salzes von einer auderen Rereitung eh die Analyse 0,721 Grm. Untermobsture und

iobsäure und 0,256 Grm. schwefelsaures Kali. Das giebt Hundert:

> Kalium 28,50 Niob ' 35,57 Fluor (als Verlust) 35,93 100,00.

Die Fluormenge, welche das Kalium und das Niob erordern sind 13,71 und 20,58, die sich wie 2:3 verhalten. Liernach besteht dieser Anschuss des Salzes aus reinem EF + Nb F3.

Die Verbindungen des Fluorkaliums mit dem Unterniobworid röthen stark das Lackmuspapier. Im Platinlöffel erazt, schmelzen sie leicht, bleiben auch länger geschmolen, als die Verbindungen des Fluorkaliums mit dem Tan-Effuorid; sie färben dabei die Flamme violett, wie Kalilize überhaupt Nach langer Zeit werden sie unschmelzer und blau, wie diess auch bei den analogen Verbinungen des Tantals und des Niobs der Fall ist. Befeuchstes Lackmuspapier wird dann gebläut.

Unterniobsäure mit saurem Fluorkalium im Platinlöffel echmolzen wird blau, wenn sie so lange damit erhitzt

ard, dass das Ganze unschmelzbar geworden ist.

Unterniobshoridnatrium, - Wie das Niobshoriduatrium irbindet es sich mit Fluornatrium-Fluorwasserstoff, doch icht in so einfachen bestimmten Verhältnissen, wie dieses MZ:

I. 3,039 Grm. von einem Salze, das nur zwischen liefspapier getrocknet worden, verloren durch Trocknen i 100° 0,349 Grm. und wogen daher nur 2,690 Grm. wurden aus ihnen erhalten

> Natrium 17,28Niob 40.59 Fluor (als Veriust) 42,13 100,00.

Die Mengen von Fluor, welche das Natrium und das stob aufnehmen, sind 14,02 und 23,48. Es sind also 4,63 morwasserstoff im Salze enthalten, die 4,4 Fluor entsprechen. — Das Salz besteht wesentlich aus NaF + Nb P4 mit NaF + HF, das in keinem bestimmten Verhältnisse zu ersterer Verbindung steht, und außerdem ist noch NaF darm enthalten.

II. 1,101 Grm. des Salzes von einem andern Anschusse wurden mit Wasser gelöst, und mit einer Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul versetzt. Es geschah diefs eigentlich in der Meinung, dass das Salz eine reine Verbindung von Fluornatrium mit Unterniobfluorid wäre, und ehe die Anwesenheit von saurem Fluornatrium darin bekannt war, weil sonst gewiss nicht dieser Gang der Untersuchung eingeschlagen worden wäre. Es entstand auch nur anfangs eine geringe Trübung, aber nach und nach erzeugte sich ein flockiger Niederschlag von schwach gelber Farbe, der auf einem Silbertrichter mit Wasser ausgewaschen wurde, zu dem etwas salpetersaures Quecksilberoxydul binzugefügt worden war. Durchs Glühen hinterliefs derselbe 0,197 Grm. Unterniobsaure. In der filtrirten Flüssigkeit aber setzte sich durch die Länge der Zeit wiederum ein Niederschlag ab, der nach dem Glüben 0,170 Grm. Unterniobsäure hinterliefs. Aus der getrennten Lösung wurde durch Schwefelwasserstoffgas das Quecksilber entfernt; das Schwefelquecksilber hinterließ nach dem Glühen 0,016 Grin. Unterniobsäure. Die Flüssigkeit wurde nun mit Schwefelsäure zur Trocknifs abgedampft, und noch 0,121 Grm. (im Ganzen also 0,304 Grm.) Unterniobsaure so wie 0,692 Grm. schwefelsaures Natron erhalten. Die Zusammensetzung des Salzes ist also:

 Natrium
 20,43

 Niob
 36,78

 Fluor (als Verlust)
 42,79

 100,00.

Die Mengen des Fluors, welche im Salze unt Natrium und mit Niob verbunden sind, sind 16,60 und 21,27. Es sind also 4,92 Proc. Fluorwasserstoff darm vorhanden, die 4,67 Fluor enthalten. — Das Salz ist daher wie das vorige wesentlich NaP + NbF<sup>3</sup> mit NaF + HF, und enthalt

ausserdem noch NaF, aber doch nicht so viel, als nöthig ist, um die Verbindung 2NaF - NbF3 zu bilden.

III. 2,147 Grm. des Salzes von einem dritten Anschusse, bei 100° C. getrocknet, gaben 1,117 Grm. Unterniobsäure und 1,185 Grm. schweselsaures Natron. Es sind daher im Salze im Hundert euthalten:

Natrium 17,91
Niob 41,78
Fluor (als Verlust) 40,31
100,00,

Das Salz ist sehr ähnlich dem des ersten Anschusses, und muß daher auch wie dasselbe zusammengesetzt betrachtet werden. Die Fluormengen, welche das Natrium und das Niob aufnehmen, sind 14,55 und 24,17.

Die Verbindungen des Fluornatriums mit dem Unterniobiluorid rötben befeuchtetes Lackmuspapier, schmelzen nicht im Platinlössel erhitzt, rauchen dabei aber stark. Der Rückstand ist nicht blau, und bläut nicht beseuchtetes Lackmuspapier.

## 1X. Ueber die chemische Polarisation des Sauerstoffes; von C. F. Schünbein.

(Mitgetheilt vom Hrn. Verf. aus d. Verhandl der Naturforsch. Gesellschaft an Basel, 1859.)

Nachdem einmal die Thatsachen ermittelt waren, aus denen ich den Schluss ziehen zu dürfen glaubte, dass der Sauerstoff in zwei thätigen Zuständen existiren könne, welche sich zu einander wie positiv zu negativ verhalten, so musste ich für möglich, ja wahrscheinlich halten, dass unter geeigneten Umständen der neutrale Sauerstoff chemisch polarisirt werde, d. h. in seinen beiden gegensätzlichthätigen Zuständen: als  $\Theta$  und  $\Theta$  gleichzeitig austrete, gerade so, wie die

#### 472

lektricitäten, von denen nie nur die Eine Merden kann, ohne daß nicht gleichzeitig und gesetzte im acquivalenten Verbaltuis zum Von wie weit die Ergebnisse meiner neuesten genstand angestellten Untersuchungen die Ritten vermuthung dargethan haben, witchenden Angaben zeigen.

e chemische Polarisation des neutralen Sauerstoffen, trite zum leichteren Verständniss der weiter einen Thatsachen dienlich seyn, wenn ich mehrer säure und Wasserstoffsuperoxyd künnetter Säure und Wasserstoffsuperoxyd künnetter Säure und Wasserstoffsuperoxyd künnetter angebe.

agtes Gemisch mit verdünnter Chromsturen Proc. Cr O<sub>2</sub> enthaltend) zusammengebrachten

lein (das concentrirtere Gemisch thut diefs), augenblicklich aber beim Zufügen einiger Tropfen verdünnter Eisenvitriollösung (aus einem Theil krystallisirten Salzes und 500 Theilen Wassers bestehend). Natürlich bringt die reine verdünnte phosphorichte Säure diese Bläuung nicht hervor, und ich will bei diesem Anlasse die unlangst von mir gemachte Angabe in Erinnerung bringen, nach welcher die kleinsten im Wasser enthaltenen Mengen von HO2 dadurch entdeckt werden können, dass man einer solchen Flüssigkeit erst etwas verdünnten Jodkalnunkleister beimengt und dann einige Tropfen verdünnter Eisenvitriollösung zufügt. Im Falle der Anwesenheit schwächster Spuren von Wasserstoffsuperoxyd färbt sich sofort das Gemisch noch deutlich blau.

5) Das Gennsch, durch Indigolösung auch nur mäßig stark gebläut, entfärbt sich bei gewöhnlicher Temperatur nur allmahlich, bem Zufugen einiger Tropfen Eisenvitriollösung aber augenblicklich.

6) Das Gemisch kann stundenlang auf einer Temperatur von 100° erhalten werden, ohne daß es das Vermögen einbüfste, unter Mitwirkung einer verdünnten Eisenoxydol-alzlösung den Jodkaliumkleister zu blauen.

7) Platiumohr, mit dem Gemisch in Berührung gesetzt, verursacht keine wahrnehmbare Sauerstoffgasentwikkelung; bei längerem Schütteln dieses Metallpulvers mit der Flüssigkeit geht jedoch deren Fahigkeit, unter Beihulfe der Eisenvitriollösung den Jodkahumkleister zu bläuen, völlig verloren.

b) Das Gemisch kann tagelang mit fein zertheiltem Phosphor in Berührung stehen, ohne dass es aufhört, den Jodkaliumkleister beim Zufugen von Eisenvitriollösung zu blauen, bei noch längerem Zusammenstehen geht jedoch dieses Blauungsvermögen verloren.

Sehen wir nun, wie die saure Flüssigkeit sich verhält, dehe bei der Einwirkung des Phosphors auf feuchtes atphärisches oder (mittelst der Luftpumpe) verdünntes reines Sauerstoffgas entstebt, und in welcher die Chemiker bis jetzt nichts anderes als phosphorichte Säure nebst einiger Phosphorsäure gefunden haben.

Lässt man eine Anzahl zoll-langer Phosphorstücke von reiner Oberfläche, zur Hälfte in Wasser tauchend, bei einer Temperatur von 16 bis 20° in einer offenen Porcellanschaale 18 bis 24 Stunden liegen, so wird die vom Phosphor abgegossene saure Flüssigkeit folgende Reactionen zeigen.

1) Beim Vermischen der Flüssigkeit mit einigen Tropfen verdünnter Chromsäurelösung färbt sie sich anfänglich etwas blau; es tritt jedoch sofort eine mehr oder minder reichliche Entbindung gewöhnlichen Sauerstoffgases ein, je nach längerer oder kürzerer Einwirkung des Phosphors auf den atmosphärischen Sauerstoff, und ninmt das Gemisch, falls nicht zu viel Chromsäure angewendet worden, dauernd eine rein grüne Färbung an, welche von einem Chromoxydsalze herrührt, wie daraus erhellt, dass sich aus der grünen Flüssigkeit Chromoxyd fällen läfst.

2) Uebermangansäure - oder Kalipermanganatlösung wird durch unsere Flüssigkeit augenblicklich entfärbt unter Entwickelung gewöhnlichen Sauerstoffgases und Bil-

dung eines Manganoxydulsalzes.

3) Mit Bleisuperoxyd in Berührung gesetzt, entbindet die Flüssigkeit gewöhnliches Sauerstoffgas unter Bildung

eines Bleioxydsalzes.

4) Die gehörig mit Wasser versetzte Flüssigkeit vermag für sich allein den verdänuten Jodkaliumkleister nicht zu bläuen (die concentrirtere thut diess); fügt man aber diesem Gemisch einige Tropfen verdünnter Eisenvitriollösung zu, so tritt augenblicklich die tiefste Bläuung ein.

5) Die mit Indigotinctur gebläuete Flüssigkeit entfärbt sich bei gewöhnlicher Temperatur nur allmählich, augenblicklich aber beim Zufügen einiger Tropfen ver-

dünnter Eisenvitriolfösung.

6) Die Flüssigkeit kann stundenlang unter jeweiliger

Ergänzung des verdampsten Wassers im Sieden erhalten werden, ohne das Vermögen einzubüssen, den Jodkaliumkleister unter Beihülfe einer verdünnten Eisenoxydulsalzlösung zu bläuen.

- 7) Platinmohr in die Flüssigkeit eingeführt, verursacht keine sichtliche Entbindung von Sauerstoffgas, wird derselbe aber längere Zeit mit der Flüssigkeit geschüttelt, so verhert diese die Fähigkeit, den Jodkaliumkleister zu bläuen.
- B) Die Flüssigkeit kann tagelang mit fein zertheiltem Phosphor in Berührung stehen, ohne die Fahigkeit zu verlieren, den Jodkaliumkleister mit Hülfe von Eisenvitriollösung zu bläuen, bei noch langerem Zusammenstehen wird jedoch dieses Vermögen eingebüßt.

Vergleichen wir das Verhalten unserer Flüssigkeit mit demjenigen des aus PO, und HO, künstlich bereiteten Gemisches, so zeigt sich zwischen beiden die vollkommenste Uebereinstummung, welcher Gleichheit halber wir auch wohl zu dem Schlusse berechtiget sind, dass in besagter Flüssigkeit HO, enthalten sey und somit bei der langsamen Verbrennung des Phosphors in atmosphärischem oder reinem Sauerstoffgase außer phosphorichter Säure auch noch Wasserstoffsuperoxyd, und zwar unter geeigneten Umständen in merklicher Menge gebildet werde.

Ich will im Vorbeigehen bemerken, dass es leicht ist, eine Flüssigkeit zu erhalten, welche z. B. mit Kalipermanganatlösung vermischt, verhältnissmäsig wenigstens, viel Sauerstoffgas liefert, wie aus nachstehenden Angaben erhellen wird. Nachdem ich sechs Zoll lange und ziemlich dicke Phosphorstücke, zur Hälfte ihres Umfanges mit Wasser bedeckt, in einer entsprechend großen offenen Porcellanschaale bei einer Temperatur von 18° etwa zwanzig Stunden lang der Einwirkung der atmosphärischen Luft ausgesetzt hatte, entbanden zehn Cubikcentimeter der vom Phosphor abgegossenen und in einer graduirten Röhre mit Kalipermanganatlösung vermischten Flüssigkeit zwölf Cubikcen-

476

ewöhnlichen Sauerstoffgases, was die Anwe ion merklichen Menge von Wasserstoffsupl Bei geeignetem Verfahren habe ich Flüssig welche noch stärker als die eben erwähl laden waren, und ich will bei dieser Geleg hträglich bemerken, dass nur eine an Wassert verhaltnifsmäßig reiche Flüssigkeit durch vers urelösung noch merklich gebläut wird. ag allerdings auffallend erscheinen, dass neb t oxydirbar geltenden phosphorichteu Säure peroxyd, welches so bereitwillig die Halfte fes an eine Reiho oxydirbarer Materien 📹 ien und sich zu bilden vermag, wie es auch entig aussieht, dass sogar Phosphor mit Ht ig stehen kann, ohne dasselbe sofort zu 💘 iren. Indessen kennen wir bereits mehrere ınz gleicher Art, wie z. B. das ozonisirte Ti ! den gleich beschaffenen Aether, in walche

Stück Jodkaliumstärkepapiers leicht überzeugen kann. Giebt man unn dem Wasser des Gefäses eine kreisende Bewegung so, dass die Flüssigkeit die Phosphorstücke bald bedeckt, bald davon wieder abläuft, und hat man diese Operation auch nur wenige Minuten lang fortgesetzt, so enthält jetzt das vom Phosphor abgegossene Wasser schon so viel HO, dass dessen Anwesenheit mittelst verdünnten Jodkaliumkleisters und eines Tropsens Eisenvitriollösung nachzewiesen werden kann.

Ein solches gleichzeitiges Auftreten des ozonisirten Sauerstoffes in der über dem Phosphor stehenden Luft unt dem Wasserstoffsuperoxyd in dem den Phosphor bespülenden Wasser muss um so auffallender erschemen, als nach meinen neueren Versuchen O und HO + O beim Zusammenschüttelu in gewöhnlichen Sauerstoff und Wasser sich umsetzen. Wie lauge ich auch ozomsirten oder gewöhnlichen Sauerstoff mit Wasser behandeln mochte, memals ist es mir gelungen, dadurch selbst nur Spuren von Wasserstoffsuperoxyd zu erhalten, welches negative Ergebnifs wohl zu dem Schlusse berechtiget, dass das bei der langsamen Verbrenaung des Phosphors auftretende Wasserstoffsuperoxyd weder aus dem gleichzeitig zum Vorschem kommenden ozoniairten, noch aus gewohnlichem Sauerstoff entstanden sey. was übrigens schon der einfache Umstand unwahrscheinlich machen muss, dass der thätige Sauerstoff von HO, im 1 Zustande sich befindet, wahrend der ozonisirte Sauerstoff = O und der gewöhnliche - O ist.

Kann aber HO + Θ nicht aus HO und Θ oder O sich bilden und ist es Thatsache, dass nur dann Wasserstoffsuperoxyd sich erzeugt, wenn ozonisirter Sauerstoff zum Vorschein kommt, so fragt es sich, in welchem ursächlichen Zusammenhange dieses gleichzeitige Austreten von positivund negativ-activem Sauerstoffe stehe. Mit Bezug auf Θ und Θ, welche bei der langsamen Verbrennung des Phosphors austreten. O im freien Zustaude und Θ an Wasser gebunden, ist es gewiß, das beide aus O entspringen, welche Thatsache meines Bedünkens zu der Annahme führen

muß, das unter dem Berührungseinslusse des Phosphon der unthätige oder neutrale Sauerstoff chemisch entzweit, polarisirt, differencirt, in zwei gegensätzlich thatige Zustände versetzt werde, oder wie man sonst immer diesen merkwür-

digen Vorgang bezeichnen mag.

Da das Wasser mit positiv-activem Sauerstoff verbindbar ist, so nimmt jene Flüssigkeit dieses O auch auf, um damit HO + O zu bilden, während der gleichzeitig auftretende negativ-active Sauerstoff seiner Gasförmigkeit halber theilweise in die über dem Phosphor stehende Luft als Ozon sich zertreut, dem größeren Theile nach aber sofort verwendet wird zur Bildung von phosphorichter Säure, welche obigen Angaben nach, wie auch der Phosphor selbet, mit HO, in Berührung stehen kann, ohne diesem sofort sehnen thätigen Sauerstoff zu entziehen. Möglich, ja wahrscheinlich ist, daß Antbeile der unter dem polarisirenden Einflusse des Phosphors hervorgerusenen O und O sofort wieder zu O eich ausgleichen.

Wie man aus den voranstehenden Angaben ersieht, sind die bei der langsamen Verbrennung des Phosphors stattfindenden Vorgänge weniger einfach, deshalb aber auch interessanter, als man dieselben sich bisher gedacht, und sie haben mich aufs Neue überzeugt, dass in ihnen ein chemisches Fundamentalphänomen uns vorliegt, welches einmel richtig und vollständig verstanden, nicht fehlen kann, zu einer namhaften Erweiterung der theoretischen Chemie zu führen.

Natürlich sind wir dermalen noch nicht im Stande, die nahe liegenden Fragen zu beantworten: auf welchem Grunde die O- und O-Zustände des Sauerstoffes beruhen, und wie der Phosphor den neutralen Sauerstoff polarisire. Das Eiszige, was wir im Interesse der Wissenschaft für jetzt zu thun vermögen, ist, nachzuweisen, dass die durch den Phosphor hewerkstelligte chemische Polarisation des indifferentes Sauerstoffes keine vereinzelte, soudern allgemeine Thatsache sey, und der Inhalt der nachstehenden Mittheilungen wird

wie ich glaube, diesem nächstliegenden Ziele schon etwas näber uns bringen.

Il. Ueber die bei der langsamen Verbrennung des Aethers stattficdende chemische Polarisation des neutralen Sauerstoffes.

Es ist eine schon längst bekannte Thatsache, dass wie der Phosphor, so auch der Aether langsam verbrennen kann, und bald nachdem ich ermittelt hatte, dass bei der langsamen Verbrennung des erst genannten Körpers ozonisirter Sauerstoff austrete, fand ich, dass auch bei derjenigen des Aethers eine in ihren oxydirenden Wirkungen das Ozon nachahmende Materie zum Vorschein komme. (Man sehe hierüber meine 1845 erschienene Denkschrift. » Ueber die langsame und rasche Verbrennung der Körper in atmosphärischer Luft».)

Die Thatsache nun, dass bei der langsamen Verbrennung des Phosphors nicht nur ozonisirter Sauerstoff, sondern gleichzeitig mit ihm auch  $\Theta$  in dem Wasserstoffsuperoxyd auftrete, musste mich zu der Vermuthung führen, dass ein gleicher Vorgang auch bei der langsamen Verbrennung des Aethers stattfinde, d. h. HO, sich erzeuge, was in der That geschieht, wie diess die nachstehenden Angaben außer Zweifel stellen werden.

Bevor ich jedoch in das Einzelne der Ergebnisse meiner iber diesen Gegenstand angestellten Untersuchungen eintrete, will ich bemerken, dass gelöste Chromsäure in Verbindung mit Aether auf das Wasserstoffsuperoxyd ein Reagens ist, noch empfindlicher als die genannte Säurelösung für sich allein. Zwar färbt sich letztere bekanntermaßen beim Vermischen mit merklichen Mengen von HO, tiefblau, welche Färbung jedoch bald wieder verschwindet in Folge der unter dem Einsluß von CrO, bewerkstelligten Zersetzung des Wasserstoffsuperoxydes in Wasser und gewöhnliches Sauerstoffgas (man sehe hierüber meine früheren Mittheilungen). Kleine Mengen von HO, bringen nur eine schwache und rasch vorübergehende Grünung oder Ver-

der verdünnten Chromsäurelösung hervor, wähig Aether mit Spuren von HO, vermischt benamit einigen Tropfen der erwähnten Saurelösung klich stark sich bläut und diese Färbung langere hält, weshalb auch mittelst gelöster Chromsaure geringe Quantitäten Wasserstoffsuperoxydes dan nachweisen lassen, daß man die HO, haluge it Aether zusammenbringt und das Gemisch mit topfen verdünnter Chromsäure schüttelt, unter Imstanden der von der übrigen Flüssigkeit sich ide Aether mehr oder weniger stark gebläut ernach der Menge des vorhandenen HO,.

m angenommen werde, daß besagte Bläuung von Ueberchromsäure herrühre, wie dieß emige Cheinn, oder ob man diese Farbung einer in Aether ockeren Verbindung von CrO, und HO, zu-vie ich zu thun geneigt bin, ist für die vorliegende lig gleichgültig, weil es sich hier nur um die Nach-

mosphärischem Sauerstoff gefüllte Gefäß, und eben so oft Schütteln der Flüssigkeit mit dem jedesmaligen Erzeugder laugsamen Verbrennung des Aethers unter jewei zun Einblasen von Luft (weil bei jeder Verbrennung des etherdampfes der Sauerstoffgehalt des Gefäßes großen beiles verbraucht wird), so färbt sich besagte Flüssigkeit im Vermischen mit Chromsäurelösung noch tiefer blau, de natürlich auch sofort der damit geschüttelte Aether das leiche thut.

Die Blauung der Flüssigkeit allein schon beweist nach winem Ermessen zur vollen Genüge, dass bei der langsa verbrennung des Aethers merkliche Mengen von Wasstoffsuperoxyd gebildet werden; es bringt indessen under Flüssigkeit auch noch andere Wirkungen hervor, welte nur in der Annahme ihre Erklärung finden, dass unter mannichsaltigen Erzeugnissen der in Rede stehenden erbreunung HO, sich besinde. Hat man sich in der vormerwähnten Weise eine Flüssigkeit bereitet, welche durch bromsäurelösung stark gebläut wird, und wendet man seelbe unmittelbar') nach ihrer Darstellung an, so zeigt noch solgende charakteristische Reactionen.

- 1) Sie entfärbt die durch SO, oder NO, etwas angesäuerte Kahpermanganatlösung augenblicklich unter
  Bildung eines Manganoxydulsalzes und lebhafter Ent
  bindung gewöhnlichen Sauerstoffgases, welches jedoch
  mit einigem Dampfe des der Verbrennung entgange
  nen und in der Flüssigkeit zurückgebliebenen Aethers
  vermengt und daher etwas explosiv ist.
  - 2) Sie wird, wie schon erwähnt, im frischesten Zustande durch verdünnte Chromsäurelösung gebläut; es
- Dieses muß deshalb geschehen, weil der größere Theil des Wassernofhuperoxydgehaltes dieser Flüssigkeit sehnell wieder verschwindet, ohne
  daß dabei Samerstoffgas sich entböude, unstreitig in Folge chemischer
  Vorgänge, welche andere in ihr onthaltene Erzeugnisse der langsamen
  Verbrennung des Aethers verursachen, die ich aber bis jetzt noch nicht
  habe genauer ermitteln können

und im Augenblicke ihrer Vereinigung eine Subtehe, welche gerade so riecht und die Auger e diejenige, welche bei der langsamen Verbren-Aetherdampfes gebildet wird. Diese und noch iatsachen, deren weiter unten Erwähnung geschewie auch die chemische Zusammensetzung der elbst, ließen mich vermuthen, dass der im Augen-· langsamen Verbrennung des Aethers auftretende Sauerstoff an Elayl gebunden sey. Um mir hierlichste Gewissheit zu verschaffen, liefs ich ölbilas in einen dreissig Liter großen Ballon treten, figehalt vorher mittelst Phosphors so stark ozuden war, dass ein in das Gefäs gehaltener Streifen odkaliumetärkepapieres augenblicklich «chwarzblau Seibstverständlich wurde vor Emführung der er Phosphor nebat der sauren Flüssigkeit aus den ifernt und dasselbe zum Behufe der Beseitigung von phosphorichter Säure mit destillirtem Ware

Gehalt an Säure sich merklich vermehrt hat. Die rasche Veränderung unserer Flüssigkeit hat früheren Mittheilungen gemäß ihren Grund darin, daß sich das in Wasser gelöste Ozonelayl ziemlich schuell in Ameisensaure verwandelt.

Weiter oben sind die für das Wasserstoffsuperoxyd kennzeichnenden Reactionen angeführt worden, welche das ganz frisch vom Wasser aufgenommene Erzeugniss der langsamen Verbrennung des Aethers verursacht, und jetzt will ich auch diejenigen Wirkungen des gleichen Erzeugnisses angeben, welche es gerade so hervorbringt, wie diefs das frisch in Wasser gelöste Ozonelayl thut. Besagtes Erzeug nifs hat nämlich unmittelbar nach seiner Bildung die Eigenschaft, das Lakmuspapier merklich stark zu röthen und für sich allein den Jodkahumkleister auf das Tiefste zu bläuen, verliert dieselbe jedoch ebenfalls schon im Laufe weniger Stunden unter merklicher Vermehrung seines Sauregehaltes, welchem letzteren alle Eigenschaften der Ameisensäure zukommen. Allerdings vermag selbst das frischeste Erzeugnifs der langsamen Verbrennung des Aethers für sich allein die Guajaktinctur nicht zu bläuen, aber auch die frische wässerige Lösung des ozonisirten Elayles, welche erwähntermaßen eine solche Reaction verursacht, bringt dieselbe nicht hervor, falls ihr vorher einiges HO, zugefügt worden, so daß also die Wirkungslosigkeit des frischen Erzeugnisses der langsamen Verbrennung des Aethers auf die Guajaktinctur nicht beweist, dass in demselben kein ozonisirtes Elayl vor. banden sey.

Aus diesen Thatsachen erhellt, dass das frische Erzeugniss der langsamen Verbrennung des Aethers die Eigenschaften des Wasserstoffsuperoxydes und Elaylozonides in sich vereinigt, d. h. die charakteristischen Reactionen des Einen und des Andern hervorbringt oder wie ein Gemisch beider sich verhält; es wird daher wohl gestattet seyn, hieraus den Schluss zu ziehen, dass diese Verbindungen auch wirklich in der besagten Flüssigkeit vorhanden seyen, dass folglich bei der langsamen Verbrennung des Aethers die beiden thätigen Sauerstoffarten gleichzeitig auftreten

t auch unter diesen Umständen der neutrale Sauernisch polarisiet werde.

hemische Zusammensetzung des Aethers ist beso, dass man ihn eben so gut für ein Elaylhydra thyloxyd anseben kann, und wird, wie ich diels anei der langsamen Verbrennung desselben wirklich offsuperoxyd und ein Elaylozonid gebildet, m mir, dass diess in folgender Weise geschehen Unter dem gedoppelten Einflusse des erwärmten nd Aetherdampfes wird der anwesende neutrale f in merklicher Menge ehemisch polarisirt, das in von auftretende @ verbindet sich sofort unt dem Aethers zu Wasserstoffsuperoxyd, während die ig zum Vorschein kommende O (wenigstens zum t dem Elayl desselben Aethers zusammentent, um nid zu bilden, welche beiden Verbindungen von nen Wasser leicht aufgenommen werden. Da nach ngaben das Elaylozouid ziemlich resch in Appli

ches so verwickelt wäre, wie dasjenige der besagten Verbrennung, weshalb es auch sicherlich noch lange anstehen wird, bis die Chemiker diesen Knäuel gleichzeitig stattfürdender und durch einander laufender Vorgänge entwirrt haben werden.

Die Hauptschwierigkeit, über die ursprünglichen Er zeugnisse dieser Verbrennung im Klare zu kommen, liegt in dem Umstande, dass neben einander und gleichzeitig Materien entstehen, welche unmittelbar nach ihrer Erzeugung chemisch verändernd auf einander einwirken, so dass das Untersuchungsmaterial Einem unter der Hand sich verwandelt, d. h. in demselben Verbindungen entstehen, die ur sprünglich nicht vorhanden waren, und andere verschwinden, welche im Augenblicke der Verbrennung gebildet wurden.

Wie lückenhaft nun aber auch dermalen noch unsere Einsicht in diese verwickelten Vorgänge seyn mag, so viel, denke ich, wissen wir davon doch jetzt schon mit genügender Sicherheit, daß bei der langsamen Verbrennung des Aethers Wasserstoffsuperoxyd sich bilde oder @ auftrete und gleichzeitig eine andere Materie zum Vorschem komme, welche kaum daran zweifeln läßt, daß sie @ enthalte. Darf dieß aber als Thatsache augesehen werden, so wäre damit auch die Richtigkeit meiner Annahme bewiesen, daß wie bei der langsamen Verbrennung des Phosphors, so auch bei derjenigen des Aethers der neutrale Sauerstoff chemisch polarisitt werde.

Wenn ich auch die thatsächlichen Gründe, welche oben angegeben worden sind, um das Stattfinden einer solchen Polarisation darzuthun, als triftig genug betrachte, so muß ich doch noch einiger weitern Thatsachen erwähnen, die zu Gun-ten dieser Annahme sprechen und welche schon an und für sich interessant sind.

 Schüttelt man reinsten in Wasser gelösten Aether mit ozonisirtem Sauerstoff zusammen, so verschwindet dieser ziemlich rasch, und hat man in dieser Weise eine gehörige Menge von Θ durch die Aetherlösung aufnehmen lassen, so reagirt die Flüssigkeit sauer,



488

das in ihr auch nur eine Spur von Wall superoxyd entdeckt werden konnte. ittelt man mit Wasserstoffsuperoxyd reinsten 🖍 aft zusammen, so zeigt derselbe, nachdem er-HO, wieder abgeschieden, die Eigenschaft, itteln mit einiger Chromsäurelösung auf das Tie zu bläuen, welche Thatsache beweist, dass unter diesen Umständen merkliche Men Wasserstoffsuperoxyd aufnimut. Ich finde ein solcher HO, -haltiger Aether selbst im L Monaten keine merkliche Veränderung erle . immer gleich stark durch Chromsäurelösung en läfst und nicht die geringste saure Read t, woraus erhellt, dafs das O des Wassersto xydes gegen den Aether gleichgültig sich ver daher in dieser Beziehung sehr stark von G :ht.

ister Aether, entweder mit reinem gewöhnlig atmosphärischen Sauerstoff in einer Glauffi peratur mit Aether Wasserstoffsuperoxyd bildet und gleichzeitig auch Ameisensaure erzeugt, und zwar so, dass mit der Menge von HO auch diejenige der Säure sich mehrt. Insofern wir nun obigen Angaben und Erörterungen gemäßs die Bildung dieser Säure auf Rechnung des ozonisirten Sauerstoffes zu schreiben berechtigt sind, wie diejenige der phosphorichten Säure, welche bei der langsamen Verbrennung des Phosphors entsteht, dürfen wir annehmen, dass auch bei der erwähnten Einwirkung des neutralen Sauerstoffes auf Aether dieses Element eine chemische Polarisation erleide in eben der Weise, nach welcher der gleiche Vorgang bei der durch erwärmtes Platin verhältnismäßig schnell bewerkstelligten langsamen Verbrennung des Aethers stattfindet.

Ein gleich beschaffener Aether läßt sich daher in wenigen Sekunden und zwar auf folgende Weise erhalten. Man bringe etwa zehn Gramme Aethers, der, mit Chromsäurelösung geschüttelt, sich nicht im Mindesten bläut, in eine lufthaltige Flasche von mäßiger Größe, führe in dieselbe eine nicht bis zum Glühen erhitzte Platinspirale ein und schüttle hierauf die Flüssigkeit mit dem Luftgehalte des Gefäßes zusammen, und dieser Aether wird sich beim Schütteln mit Chromsäurelösung schon tief bläuen, wie er auch das Lakmuspapier merklich stark röthet u. s. w.

111 Ueber die bei der Wasserelektrotyse stattfindende chemische Polarisation des neutralen Sauerstoffs.

Es sind jetzt gerade zwanzig Jahre, seit von mir die Thatsache ermittelt wurde, dass bei der Elektrolyse des Wassers neben gewöhnlichem Sauerstoff auch ozonisirter an der positiven Elektrode entbunden werde, welche Entdeckung mich bestimmte, seither beinahe alle meine freie Zeit dem Studium des Sauerstoffes zu widmen.

Die neuern Ergebnisse meiner Untersuchungen über die zwei entgegengesetzt-thätigen Zustände dieses Körpers, namentlich aber die in den vorhergehenden Abschnitten besprochene Thatsache, dass bei der langsamen Verbrennung

werde, d. h. O und O gleichzeitig auftreten haben e meine Aufmerksamkeit den Vorgängen zugeweihe bei der Wasserelektrolyse an der positiven stattfinden, und es ist mir gelungen, bei diesen ungen einige Thatsachen aufzulinden, von denen e, daß sie neu und der Mittheilung werth seyen.

während meinen ersten Arbeiten über diesen id hatte ich Gelegenbeit zu bemerken, dass bei ing selbst starker Ströme der durch sie elektrolyundene Sauerstoff jeweilen völlig ozonfrei wat, Jodkaliumkleister auch nicht im Mindesten bläuete. de la Rive fand ich, dass bei einem kräftigen ne niedrige Temperatur des zu elektrolysirendes und die Anwendung kleiner positiver Platinelekte Ozonerzeugung wesentlich begünstigen, eine ing, die später auch Hr. Mei dinger gemacht hat elehrte veröffentliche 1853 in den Liebig'schts

Strom einer aus acht Grove'schen Elementen bestehenden Stalle durch die gesäuerte elektrolytische Flüssigkeit gegan sen war, während bei veränderten Umstanden, unter welchen eine starke Ozonentwickelung stattfand, in dem be nigten Wasser schon nach einigen Minuten die Anwesenheit ton HO auf das Augenfälligste sich nachweisen liefs.

Bekanntlich wird nach memen neueren Beobachtungen der durch NO, etwas angesäuerte Kalipermanganatiosung burch Wasserstoffsuperoxyd entfarbt in Folge der gegentitigen Katalyse dieser Sauerstoffverbindungen, weshalb de auch die genannte Salzlösung als Reagens auf das bei der Wasserstoffsuperoxyd benutze und dabei in folgender Weise verfahre.

Es wird eine kurze, unten und oben offene, an einem Ende mit Blase verbundene Glasröhre mit NO, haltigem Wasser gefüllt, diese Flüssigkeit mittelst Kalipermanganatlosung deutlich roth gefärbt, die Röhre in ein mit gesäuer wasser gefülltes und von Eis und Kochsalz umgebenes Reines Becherglas gestellt, in letzteres die negative, in die Masrohre die aus einem Platindraht bestehende positive Elektrode eingeführt. Um zu sehen, ob sich an Dieser Ozon untbinde, halte ich fiber das sich entbindende Sauerstoffgas imen Streifen feuchten Jodkaliumstärkepapieres, welches mehr oder weniger stark und rasch sich blauen wird, je mach der Menge des sich entbindenden ozonisirten Sauer toffes. Bleibt das Papier bei längerem Verweilen über der ositiven Elektrode ungefärbt, so gilt diels selbstverständlich Beweis, dass bei der Wasserelektrolyse kein Ozon offrete.

Findet eine merklich starke Ozonentwickelung statt, so wird das durch Kalipermanganat geröthete NO, haltige Wasser schon nach wenigen Minuten farblos erscheinen, latts nämlich die Menge der angewendeten Flüssigkeit nicht groß und diese nur mäßig stark gefarbt ist. Bei spärlicherer Dzonentbindung entfärbt sich auch die Flüssigkeit langsamer, und kommt gar kein Ozon zum Vorschein, so behält ist ihre ursprünglich rothe Färbung bei.

er unter den erwähnten Umständen eintres g der die positive Elektrode umgebenden Fi It somit, dass die dort vorhandene Uebering Janganoxydul reducirt wird, welche Desoxyd

Wasserstoffsuperoxyd oder eigentlich dur lligt werden kann, indem sich dasselbe mit tallsäure zu unthätigen und deshalb frei we

rstoff ausgleicht.

haltige gelöste Chromsäure und Wasserstoffe en sich nach meinen Erfahrungen in Chromsasser und gewöhnlichen Sauerstoff um; bilder ir positiven Elektrode HO, oder tritt über ven Tauf, so muß auch die dem salpetern Vasser beigemischte Chromsäure zu Chromsen, und meine Versuche lahen gezeigt. Virklichkeit geschieht.

man NO<sub>3</sub>-haltiges Wasser, anstatt durch at roth, mittelst Chromsäure schwach golb

positiven Elektrode verliert, müßte sich an Dieser die Lösung des erwähnten Salzgemisches bläuen, und die Erfah rung lehrt, dass diels geschieht. Wendet man ein Gemisch an, aus den stark verdünnten Lösungen der genannten Salze erhalten, d. h. ein solches, welches nur massig stark gebraunt ist, so braucht dasselbe nicht lange die positive Elektrode zu umgeben, damit es erst grün, dann blau werde, und kaum brauche ich ausdrücklich zu erwähnen, dass diese Reaction um so schneller emtritt, je reichlicher sich an der positiven Elektrode Ozon entbindet, und dass sie gar nicht stattfindet, falls kein O zum Vorschein kommt. jenigen, welche diese Versuche wiederholen wollen, be merke ich, dass ich die eben beschriebenen Reductionswirkungen nur dann in augenfälliger Weise erhielt, wenn das Gefals, in welchem die Wasserelektrolyse stattfand, mit einer Kältemischung umgeben war,

Da im günstigsten Falle das bei der Wasserelektrolyse entbundene Ozon nur einen sehr kleinen Bruchtheil des gleichzeitig entwickelten gewöhnlichen Sauerstoffgases ausmacht, and nach meinen eigenen und Hrn. Meidingers Beobachtungen die Menge des gebildeten Wasserstoffsuperoxydes von derjenigen des gleichzeitig auftretenden Ozones abhängig ist, so können selbstverständlich bei der Wasserelektrolyse immer nur kleine Mengen von HO2 entsteben, weshalb man sich nicht verwundern darf, dass auch nur kleine Quantitaten von Uebermangansäure u. s. w. an der positiven Elektrode reducirt werden. Es springt jedoch m die Augen, dass das Bedeutsame dieser Vorgange viel weniger in ihrem Maafs, als in ihrer Ungewöhnlichkeit, mehr im Quale als im Quantum liegt; denn was kann in der That aufserordentlicher und auffallender seyn, als die Thatsache, dass an der positiven Elektrode Reductionserscheinungen stattfinden und an ihr die gleichen Sauerstoffverbindungen gerade so wie an der negativen dexoxydirt werden können. An letzterer wandelt sich NO ,- oder SO a - haltige Uebermangansäure - oder Chromsäurelösung in Manganoxydul- oder Chromoxydnitrat u. s. w. um, und

einem Gewisch von Kaliumensencyanid und Eilzlösung Berlinerblau niedergeschlagen, was sich
educirenden Wirkung des elektrolytisch ausgei Wasserstoffes leicht genug erklaren läßt. Sinüfsten uns die in Rede stehenden Thatsachen rölreiflich erscheinen, würden uns die zwei entgr
thätigen Zustände des Sauerstoffes noch unben, und wüfsten wir deshalb auch nicht, daß die
tion gewisser Sauerstoffverbuidungen durch Sauer-

so gut, ja noch leichter als durch Wasserstoff lligt werden kann.

es nun wohl kaum einem Zweifel mehr unterin, dass bei der Wasserelektrolyse an der posstrode Wasserstossuperoxyd = HO + O entsteht ne eben so sestgestellte Thatsache ist, dass bei Elektrolyse gleichzeitig mit Wasserstossuperoxyd r Sauerstoss = O austrut, so dars es jetzt, glaube in Ersahrungssatz ausgesprochen werden, dass wie HO<sub>2</sub>) und O (als Ozon) auf; warum kommt bisweilen unter soust anscheinend gleichen Umstanden Keins von Beiden zum Vorschein und entbindet sich nur O?

Da erfahrungsgemaß schon das gebundene @ mit gleich beumständetem O zu O sich auszugleichen vermag, so darf man wohl annehmen, dass freies O mit freiem O noch leichter zu O sich neutralistre. Tritt nun nach meiner Annahme im Augenblicke der Elektrolyse des Wassers der Sauerstoff dieses Elektrolyten als @ und @ neben emander an der positiven Elektrode auf, so vermögen sich dieselben dem großern Theile nach auch sofort wieder zu O auszugleichen und entgeht nur ein kleiner Theil von O der Neutralisation, als Ozon mit dem neutralisirten Sauerstoff gasformig sich ausscheidend, während der aeguivalente freie Rest von @ eine Verbindung unt HO eingeht und da mit das Wasserstoffsuperoxyd bildet, welches in der die positive Elektrode umgebenden Flüssigkeit angetroffen wird. Je nach der Beschaffenheit der positiven Elektrode können die Umstände auch so seyn, daß alles bei der Wasserelektrolyse auftretende @ und O sofort wieder zu O sich ausgleicht, in welchem Falle dann weder Ozon noch Wasserstoffsuperoxyd zum Vorschein kommen kann, was geschieht, wenn der elektrolysirende Strom schwach ist und die pusitive Elektrode eine verhältnismässig große Oberfläche darbietet.

Dieser Annahme gemäß wäre somit der gewöhnliche, bei der Voltaschen Zersetzung des Wassers entbundene Sauerstoff ein sekundärer Ausscheidling, d. h. nicht mehr so beschaffen, wie er es im Augenblicke seiner Abtrennung vom Wasserstoff war, und hätte man den gleichzeitig auftretenden ozonisitten Sauerstoff und das G des gebildeten Wasserstoffsuperoxydes gleichsam als die noch überlebenden Zeugen der bei der Elektrolyse stattgefundenen chemischen Polarisation des im Wasser enthaltenen neutralen Sauerstoffes anzusehen.

Schliefslich will ich noch einige Worte sagen über die von Hrn. Baumert gemachte und hieher gehörige interes-

bhachtung, welcher gemäß die Auwesenheit dem dem elektrolytischen Wasser eine rebindung von Ozon verursacht, und ich seibst das Kahpermanganat oder Uebermangansäumd, wie mir scheint, noch stärkere Wirkung. Der Grund dieser sonderbaren Thatsache wie ich glaube, unschwer einsehen, nachder das bei der Wasserelektrolyse an der position und O gleichzeitig auftreten und wir Grund O gleichzeitig auftreten und wir Grunehmen, daß bei ihrer Ausgleichung O ent ben im gehundenen oder freien Zustande sich

die Chromsäure betrifft, so haben meine Ver lats sie schon für sich allein das Wasserstein Wasser und gewöhnlichen Sauerstoff umag und bei Anwesenheit von NO<sub>5</sub> u. s. w. dadurch reducirt wird, daß das O dieser land von HO, zu frei werdendem O sich ausgl

Tru Stande bringen; wohl aber lässt sich mittelst Chromtre einiges @ der Neutralisation mit dem gleichzeitig elekelytisch ausgeschiedenen O entziehen und eben dadurch ttelbar die Menge des bei der Wasserelektrolyse entsteuden Ozons vermehren,

Nach voranstehender Auseinandersetzung ist es kaum hr nöthig zu sagen, wie nach meiner Ansicht auch die obermangansäure bei der Wasserelektrolyse begünstigend die Ozonentwickelung einwirke. Das O dieser Metallire gleicht sich noch viel leichter und raicher als das der Chromsäure mit dem O von HO2 zu O aus, wie raus erhellt, dass selbst die an Kali gebundene Uebermgansäure ohne Mithülfe von NO3 u. s. w. durch HO2 ter lebhafter Entbindung von O zu Manganoxyd reduter wird. Man darf sich deshalb auch nicht verwundern, unter sonst gleichen Umständen aus dem übermangantrehaltigen Wasser bei seiner Elektrolyse Ozon noch ichlicher als aus solchem Wasser sich entbindet, welchem romsäure beigemischt ist.

## X. Ueber elektrische Wellenbewegung;

h. Sāchs, Gesellschaft d. Wiss. 1859.)

ie ersten Hauptresultate einer Experimentaluntersuchung, ich dieselben der königl. Gesellschaft der Wissenschaft vorzulegen die Ehre habe, beziehen sich auf die Art Elektricitätsbewegung in nicht auf sich selbst zurückterenden Leitern von geringerem Widerstande. Wenn wechselnd einander vorauszueilen pflegen, so muß man gen, daß auf dem hier berührten Gebiete die Theorie Porgendorff. Appal. Bd. CVIII.

augenblicklich einen wesentlichen Vorsprung gewonnen hatte. Helmholtz hat nämlich schon in seiner » Erhaltung der Kraft« auf den richtigen Gesichtspunkt hingedeutet, Thomson hat dann aus demselben Princip, wie Helmholtz, eine vollständige Entwicklung der elektrischen Bewegungsgesetze im Allgemeinen versucht, während Kirchhoff noch eingehender und unter bestimmteren Voraussetzungen diese Gesetze verfolgt hat. Aus den letzten beiden Untersuchungen geht nun hervor, dass unter gewissen Bedingungen die elektrische Bewegung in Form von Wellen stattfindet, deren Verlauf Kirchhoff sich ähnlich vorstellt, wie bei den Schallwellen in einem longitudinal schwingenden Stabe. Wie diese an den Enden des Stabes, werden jene an den Enden des Leiters reflectirt und durchlaufen die begränzte Bahn bin und her, bis durch die dabei stattfindenden Molekularwirkungen in dem ponderablen Träger sämmtliche Spannkraft, welche die geschiedenen Elektricititen besafsen, in Arbeit umgewandelt ist.

Diese Art der elektrischen Bewegung widersprach zwar den Erfahrungen in keiner Weise, vielmehr waren die normale und anomale Magnetisirung der Stahluadeln, die gleichzeitige Ausscheidung von Wasserstoff und Sauerstoff an beiden Polen bei Entladung der Leidener Flasche, so wie vielleicht auch manche eigenthümliche Acnderungen in der Wärmeentwicklung, wie sie besonders Riefs in neuerer Zeit beobachtet; ferner manche Lichtphänomene wohl geeignet, die Wahrscheinlichkeit dieser Entladungsart zu befürworten, allein sie nachzuweisen war nicht gelungen.

Eine Untersuchung über die Entladung der Leidener Flasche unter den verschiedensten Verbältnissen hat mich, nachdem ich bereits früher die Gesetze der Entladung bei sehr großen eingeschalteten Widerständen bekannt gemacht 'A jetzt in den Stand gesetzt, nicht nur im Allgemeinen der bestimmten Nachweis jener Entladungsart zu führen, sondern auch im Speciellen die Resultate der Rechnung mit der Erfahrung zu vergleichen.

<sup>1)</sup> Pogg. Ann. d. Ph. u. Ch. Bd. Clti, S. 69.

Ein rotirender Hohlspiegel dient mir dazu, die Veränderungen, welche im elektrischen Funken vor sich geben, räumlich darzustellen und als ein objectives Bild auf eine Ebene zu projiciren; eine an den Ort des Bildes gestellte photographische Platte macht es mir möglich, die momentane Erscheinung, frei von jeder subjectiven Täuschung, in Ruhe zu betrachten, und die Zeitgrößen als Raumgrößen zu messen.

Dabei zeigt eich nun, dass im elektrischen Funken abwechselnd entgegengesetzte Strömungen auftreten, und dass die Zeit, welche versliesst zwischen einem Strommaximum und dem nächstfolgenden gleichgerichteten unter gleichbleibenden Bedingungen eine ganz constante ist. Diese Zeit aber, d. h. die Zeit einer elektrischen Oscillation, andert sich im Allgemeinen, wenn man die Bedingungen des Experimentes variirt. Es findet sich, dass diese Zeit mit der Quadratwurzel aus der elektrischen Oberfläche zunimmt, jedoch ist sie, insofern meine bisher nur an Kupfer und Blei zu diesem Zwecke angestellten Beobachtungen ein allgemein gültiges 1) Gesetz ausdrücken, unabhängig von dem Querschnitt und dem specifischen Leitungswiderstand des Schliefrungsdrahtes, desgleichen auch von der Dichtigkeit der angehäuften Elektricität; diess schliesst sich recht wohl den Untersuchungen Kirchhoff's an, der bekanntlich in seiner Abhandlung zu dem Resultate kommt, dass die Geschwindigkeit der elektrischen Fortpflanzung constant ist, also unabhängig von diesen drei Größen. Ist nämlich die Geschwindigkeit der Fortpflanzung constant, so muss in einem Schliessungsbogen, bei dem nur diese drei Größen verändert werden, dessen Länge sich also gleich bleibt, die Zeit, welche vergeht, damit ein Strommaximum zweimal die Unterbrechungsstelle durchläuft, dieselbe bleiben, vorausgesetzt,

<sup>1)</sup> Beim Eisen könnte in Folge der Magnetisirungen eine Abweichung hervortreten; indess zeigt der Versuch, dass dieselbe keinenfalls bedeutend ist, übrigens in dem Sinne ersolgen müste, als wenn die Elektricität beim Eisen ein größeres Hinderniss fände, wie bei den übrigen Metallen.

dass auch der Abstand zweier Strommaxima, d. h. das, was man sich als Wellenläuge vorstellen müsste, sich nicht ändert. Hierbei ist jedoch zu bemerken, dass das Gesagte nur streinen einsachen Leitungsdraht gilt. Wollte man den Quert schmtt dadurch vergrößern, dass man Drähte an ihren Enden neben einander verbände, so müsste die Induction des Leiters auf sich selber eine andere, nämlich geringere werdes. In der That zeigt nun auch das Experiment, dass, wenn mas den Leitungsdraht durch Substitution von mehreren dünneres Drähten gleichsam spaltet, die Schwingungsdauer betrachtlich abnimmt 1).

Ferner zeigt es sich, dass die Zeit swischen zwei aufeinanderfolgenden Strommaximis von der absoluten Lange des Leiters unabhangig ist, und zwar wächst sie, nicht wie man erwarten könnte, in directem, einfachem Verhältnifs mit der Länge, sondern ist vielmehr innerbalb der bisherigen Gränzen meiner Beobachtung annahernd der Wursel ant dieser Lange proportional. Ueber die Art der elektrischen Wellen habe ich an das Experiment bis jetzt noch keine Frage richten können; wenn die Beobachtung aber an verschiedenen Stellen eines binreichend langen Leiters gemacht wird, so kann dieselbe vielleicht auch darüber directen Aufschluss geben. Dann erst würde es mir erlaubt seyn, auch auf experimentellem Wege einen Schluss auf die Fortplianzungsgeschwindigkeit der elektrischen Bewegung zu machen. Die Zahlenangaben für die Schwingungsdauer, aus welchem die Gesetze folgen, sowie manches Andere, muß ich einer späteren ausführheheren Veröffentlichung vorbehalten.

In Ueberemstimmung mit allgemeinen theoretischen Betrachtungen zeigt die Beobachtung serner, dass die Intensität jedes Strommaximums, mit jeder solgenden Oscillation abnimmt und zwar um so mehr abnimmt, je größer der galvanische Widerstand des Schließungsdrahtes ist. Durch das specifische Leitungsvermögen und den Querschuitt des Leitungsdrahtes wird also nur die Zahl der Oscillationen

<sup>1)</sup> Die Abnahme geschieht in der Weise, dass die Oscillationsdauer sich mit wachsender Zweigzahl rasch einer Granze nähert.

bestimmt, nicht aber ihre Dauer. Wenn diese Zahl nun bei wachsendem Widerstande stets abnimmt, so wird schließlich nur noch ein einziges Strommaximum übrig bleiben und die oscillirende Entladung hiermit ihre Gränze erreichen. Der dazu nöthige Widerstand, unter den von mir dargebotenen Verhältnissen einer Flüssigkeitssäule von etwa 100 bis 150 Jacobi'schen Widerstandseinheiten, vermittelt dann den Uebergang in die continuirliche Entladung, wie ich sie schon schon a. a. O. beschrieben habe.

### XI. Elektrische Erscheinungen während des Nordlichts vom 28. zum 29. August 1859.

Nachdem Hjorter (1741) die ungewöhnliche Bewegung der magnetischen Declinationsnadel bei einem Nordlichte beobachtet, und Canton (1759) die während eines Nordlichts aus der Luft gesammelte Elektricität diesem Meteore zugeschrieben hatte, sind zur Prüfung beider Augaben viele Beobachtungen angestellt worden. Der magnetische Einflus des Nordlichts ist durch die übereinstimmenden Resultate aller Beobachtungen längst begründet worden, der elektrische Einfluss ist es so wenig, dass er bis heut mit größerem Rechte geleugnet als angenommen werden konnte. Bei dem in der Nacht vom 28. zum 29. August 1859 in mittleren Breiten gesehenen Nordlichte sind auf den Telegraphenlinien Erscheinungen bemerkt worden, welche Hoffnung geben, dem Grunde des rathselhaften Meteors auf die Spur zu kommen. Es sind nämlich während des Nordlichts und nach demselben starke elektrische Ströme, über große Länderstrecken verbreitet, stärker und anhaltender, als während eines Gewitters, an Einem Orte sogar elektrische Funken in den Drahtleitungen beobachtet worden. Wieviel von diesen Erscheinungen dem Nordlichte, wieviel der davon unabhängigen atmosphärischen Elektricität zuzuschreiben ist, können erst spätere Beobachtungen ausmachen; jedenfalls erscheint es nützlich, die Aufmerksamkeit der Physiker auf diese Erscheinungen zu leuken.

Erscheinungen auf französischen Telegraphenlinien. (Zwei Briefe von Hrn. Bergon Campt. rend. T. 49, p. 365.) Paris den 1. September 1859.

Mit Interesse, glaube ich, wird die Akademie vernehmen, welchen Einfluss das in der Nacht vom 28. auf den 29. Aug. d. J. beobachtete Nordlicht auf unsere Telegraphenlinien ausgeübt hat. Der Vorgang war in Kurzem folgender.

Am 29. (soll wohl heißen 28.) gegen 10h 30' Abends setzten sich im Controlbureau zu Paris die Läutwerke der während der Nacht unbeschäftigten Drähte fast sämmtlich in demselben Augenblick in Bewegung. Die an mehren Punkten schon erschwerte Telegraphirung war auf den beschäftigten Punkten unterbrochen und die Apparate zeigten

den Durchgang eines permanenten Stromes au.

Die Galvanometer wichen stark ab, bald rechts, bald links. Von Null aus stiegen die Nadeln, je nach den Linien, rasch bis 10° und 20°, blieben daselbst eine mehr oder weniger lange und schr veränderliche Zeit stehen,\* überschritten diesen Punkt und erreichten ziemlich plötzlich 30° und 50°; dann sanken sie wieder herab und nachdem sie durch den Nullpunkt gegangen, verhielten sie sich auf der anderen Seite ebenso.

Die Wirkung war anhaltender und kräftiger auf den Linien des Centrums, von Bordeaux, von Marseille, und des Nordens, als auf denen des Ostens und des Westens. konnte man während der Nacht einige unleserliche Worte von Strasburg erhalten und namentlich eine Aufrage, welche Dijon in Paris zu machen bat, da es selber auf der directen Linie nichts erhalten konnte. Die Linien von Paris und den Bahnhöfen wurden gegen 2 Uhr Morgens nur sehr schwach influencirt.

Bei Beginn des Tagesdienstes, um 7<sup>h</sup> Morgens, konnte man nach allen Seiten bis zu 30 oder 40 Lieues leidlich telegraphiren. Fast eine Stunden später, zwischen 9<sup>h</sup> und 11<sup>h</sup>, war es möglich weiter zu gehen; allein fast während des ganzen Tages traten von Zeit zu Zeit Unterbrechungen ein, während welcher die Galvanometer dieselben Anzeigen wie in der Nacht gaben; indess waren die Ruhestände auf Null lang und man konnte den größten Theil der Zeit arbeiten.

Die Stärke der Effecte hing nicht bloß von der Orientirung der Linie ab; sie war auch sehr verschieden nach

Länge des Leiters, mit dem man zu thun hatte.

Erst gegen 5<sup>h</sup> Abends verschwand der störende Einsluss nach allen Richtungen.

Schon am Tage vorher waren die Telegraphirungen mit London, Brüssel, Marseille, Toulouse und Bordeaux in gleicher Weise gestört, aber seltener und schwächer.

Nachschrift, 2. Sept., 8<sup>b</sup> Morgens. Dieselben Erscheinungen zeigen sich seit 4<sup>b</sup> Morgens; sie sind zu dieser Stunde noch sehr intensiv.

Paris, den 5. September 1859.

In meinem Briefe vom 1sten dieses, den ich die Ehre batte Ihnen am Morgen des 2ten zu übersenden, fügte ich hinzu, dass die Erscheinungen, welche das Nordlicht vom 29. Aug. begleitet hatten, sich seit einigen Stunden in beträchtlicher Stärke wiederholten. Heute will ich Ihnen über diese zweite Reihe von Effecten Bericht erstatten.

Am Nachmittage des laten hatten wir beim Telegraphiren einige Schwierigkeiten, ähnliche wie die am 26. Augbei Tage. Am 2<sup>ten</sup> um 4<sup>h</sup> 50' Morgens wurden die Läutwerke erschüttert, erst die von Bordeaux, Toulouse, Marseille, London und Brüssel, und darauf, nach einigen Minuten, die von Basel, Strasburg, Havre und Brest.

Wie am 29<sup>sten</sup> zeigten die Galvanometer Ströme au, die in Richtung und Stärke schwankten, bald plötzlich, bald langsam, und die in einem Moment verschwanden, um in gleichem oder entgegengesetztem Sinne wieder zu erscheinen.

Die Thatsache, dass die Linien desto stärker ergrissen wurden, desto länger sie sind, zeigte sich auch dies Mit und auf die einleuchtendste Weise. Durch die Omnibust Drähte meldete man einem benachbarten Büreau einen die recten Draht auszuschalten (couper) und sich desselben zu bedienen, und meistens wurde die durch den langen Leiter unmögliche Communication mittelst dieses selben verkürzten Leiters ausführbar.

Die am stärkst ergriffenen Linien waren die von Bordeaux, Toulouse und Marseille. Gegen 7<sup>th</sup> Morgens hatte man lebhafte Funken an den Blitzableitern der beiden ersteren. Die Strasburger Linie, verglichen mit Linien von gleicher Länge, schien die geringsten Angriffe zu erleiden; denn mit ihr konnte man am häufigsten arbeiten.

Es gab zwei wohl charakterisirte Maximum - Effecte 7<sup>h</sup> Morgens und 12<sup>h</sup> 30', sie schienen zu gleicher Zeit auf allen Linien ohne Ausnahme stattzußbden.

Von 3<sup>h</sup> bis 3<sup>h</sup> 30' nahmen die Telegraphirungen, in allen Richtungen, wiederum ihren gewöhnlichen Gang. Allen am Abend, in der Nacht und am anderen Morgen, war die Arbeit ab und zu zeitweise schwierig.

Bei einigen Vorkehrungen und wenn man den Beamten die erforderlichen Unterweisungen gegeben hätte, würde man wahrscheinlich genauere und vollständigere Resultate erhalten haben; allein wir wurden unversehens überfallen. Es ist das erste Mal, daß solche Effecte in so bedeutenden Maaße nachgewiesen worden sind.

#### Erscheisungen auf prenfsischen Telegraphenlinien.

Hr. Major Chauvin, Director der preußischen Telegraphen, hat mit großer Bereitwilligkeit gestattet. Folgendes einem Berichte zu entnehmen, der in der Zeitschrift des Telegraphen Vereins erscheinen wird. — Die störenden elektrischen Ströme in den Leitungen zeigten sich durch ein rasch aufeinander folgendes Anziehen und Loslassen der Anker an den Elektromagneten und durch starke Ab-

cometern. Die Nadeln schlugen je nach ihrer Empfindichkeit 30 bis 70 Grad nach einer Seite heftig aus, gingen
inn langsam auf Null und eben so langsam nach der andern Seite. Während dieser Zeit blieben die Anker der
Belais fest angezogen, was nicht durch Höherstellung der
Contacte und vollständiges Anspannen der Federn verhindert werden konnte. Auf den zu den Eisenbahnen gehöienden Leitungen wurden die Läutwerke auf den Wärterbuden in Thätigkeit gesetzt.

Lorenden Linien am 29\*\*\* Angust zwischen 1 und 2 Uhr Morgens ein, wo jede Verbindung mit den Stationen aufborte. Schon früher waren Meldungen von Störungen von den östlichen Stationen Königsberg, Kowno, Riga, Petersburg eingegangen. Dagegen war am Tage des 29\*\*\* die Correspondenz auf den westlichen Linien ungehindert, während sie auf den östlichen zeitweise gestört wurde.

Am 2tra September, we um 7 Uhr Morgens fast alle Linien benutzt wurden, kamen die Störungen in allen Richtungen vor und hinderten die Correspondenz während 5 bis 10 Minuten. Sie wurden auf folgenden Stationen zuerst bemerkt: 5h Königsberg, 5h 55' Stettin, 6h 45' Coblenz und Coln, 6h 50' Berlin, 7h Kowno und Riga. Gegen 9h waren die Störungen am stärksten und nahmen bis 9h 45' ab, wo mit den meisten Stationen wieder correspondirt werden konnte. Um 9h 24' war von Stettin, um 10h von Cöln aus auf allen Leitungen Verständigung möglich. In Königsberg hingegen dauerte die Störung fort und in Berlin nahm sie bis 1h so zu, dass auf den westlichen jede Mittheilung eingestellt wurde. Anzeigen von Störung trafen im Laufe des Tages ein von Hamburg, Breslau, Brüssel, Paris, Amsterdam; von letzterem Orte die Meldung, dass auch die submarine Leitung nach England von der Störung betroffen vorden.

Beobachtungen auf Würtemberger Telegraphenlinien. 
(Aus d. Staats-Auseiger für VVürtemberg vom 1. Sept. 1859; vom Redat)

teur Hen. Prof. Seyffer mitgetheilt 1).

In der Nacht vom 28. bis 29. Aug. wurde von 11 Uhr 15 Minuten an bis gegen 12 Uhr Vormittags an allen vos Stuttgart ausgehenden Telegraphenlinien ein zeitweises And ziehen der Anker sämmtlicher Apparate auf 20 bis 40 Misnuten Dauer bemerkt, das gewöhnlich bei der Heilbronner Linie begann, nach etwa 5' an die Ulmer Lokallinie und gleich darauf an die directe Ulmer oder Carlsruher Linie und zuletzt au die Tübinger Linie kam. Dieses Anzichen wiederholte sich alle 5 bis 10' und gegen Morgen alle 2" bis 3'. Von 5 Uhr an erhielt man von verschiedenen Zwischenstationen die Antwort auf Glockenzeichen, jedoch keine verständliche auf Anfragen, da die Anziehung noch fortdauerte. Während dieser Zeit wurden merkwürdige Abweichungen des Galvanometers bemerkt; die Nadela wechselten in einer Minute 5 bis 6 Mal ihre Stellung bes 40° westlich. Während auf der Ulmer Linie östliche Abweichung war, zeigte sich auf der Bruchsaler Linie westliche Abweichung. Die Ursache dieser Erscheinung findet sich in einem sehr weit ausgedehnten starken Nordlicht, das in dieser Nacht von 9 Uhr an bis gegen Morgen allenthalben bemerkt wurde.

Schliefslich noch die Bemerkung, dass das erwähnte Nordlicht nicht allein in Deutschland und Frankreich beobachtet wurde, soudern auch in Italien, wo bekanntlich dieß Phänomen nur selten sichtbar wird. Hr. Secchi sah es zu Rom am 29. Aug. 2h nach Mitternacht und schildert es als sehr prachtvoll, indem der Himmel mit einem rothen Schleier überzogen war, den sehr helle Lichtsäulen durch-

<sup>1)</sup> Aus derselben Quelle wurde uns schon 1857 ein Shalicher Fall on elektromagnetischen Einstufs des Nordlichts mitgetheilt, sielse diem Ann. Bd. 102, S. 643. Früher noch, und vielleicht zuerst, nämlich am 17 hat. 1848 ist dieser Einstufs von Hrn. Highton, Telegraphen-logenieur der London und North-Western Rushvay wahrgenommen worden (Campt. rend. T. XXVIII. p. 46), unch hat man ihn 1853 in England um Buing sehen Schreibe-Telegraphen beobachtet (Cosmos, T. III., p. 119.)

n. Auch nahm er eine starke Störung an den magen Instrumenten gewahr. Die Declination variirte
die Inclination um 42' und die Intensität so stark,
le Instrumente zu ihren Scalen heraustraten, wornach
hwankung bei der horizontalen Kraft nicht geringer
1135 und bei der verticalen nicht geringer als 0,0075
konnte. Die magnetische Störung hielt auch am folMorgen in merkwürdiger Stärke an. (Compt. rend.
p. 347).

denselben Tagen sind übrigens an verschiedenen auch heftige Gewitter und Stürme beobachtet wor-Fournet, a. a. O. p. 397).

## Notiz über elektrische Diaphragma-Apparate;

7. Bande dieser Annalen S. 40 habe ich ein Verbeschrieben, um an einem Multiplicator von wenigen ngen die elektrischen Ströme sichtbar zu machen, welhtsteben, wenn Wasser durch poröse Korper strömt, arde dort ein Cylinder aus gebranntem Thon als po-Körper angewandt. Ich habe jedoch jetzt gefunden, wenn man Schwefelblumen als poröses Diaphragma det; die elektromotorische Kraft unter sonst gleichen nden eine ungleich größere ist, und dass sich diese anz deshalb besser als gebrannter Thon zur Construcines Diaphragma - Apparates eignet, so dass es gar Schwierigkeiten mehr hat schon bei geringen Druckdie elektrischen Ströme nachzuweisen. Indem ich Veröffentlichung der specielleren Messungen vore, bemerke ich nur noch, dass ich bei diesen elektri-Strömen auch freie Elektricität und chemische Zergen habe mit Sicherheit nachweisen können. in, den 2. September 1849.

XIII. Einige Methoden, die akustischen Schwebur gen oder Stöße für das Auge sichtbar zu machen com Dr. F. Melde in Marburg.

Vor einiger Zeit erhielt ich durch Hrn. Prof. Marback in Breslau die zufällige Mittheilung, dass man mittelst zweid Zungenpfeisen, welche recht tiese Töne geben, und durch schlagende Zungen besitzen, im Stande sey, die akustischen Schwebungen oder Stösse für das Auge sichtbar zu machen Bringt man nämlich, nach der Angabe des Hrn. Prof. Marbach, zwei solche Pfeisen, die etwa I Elle weit von ein ander entsernt sind, gleichzeitig zum Tönen, so sieht man sehr deutlich, wie die Zungen neben den gewöhnlichen Schwingungen, welche sichtbar sind, wenn jede Pfeise einzeln angeblasen wird, noch sehr gewaltige Bewegungen machen im Takte der Stösse!).

Da mir im Augenblicke zwei passende Pfeisen der Alnicht zu Gebote standen, so versuchte ich einen anderei
Weg einzuschlagen, indem ich zur Hervorbringung de
Stöße zwei Labialpfeisen benutzte. Zu dem Ende richtet
ich zwei ursprünglich offene und ungefähr gleichen Tolgebende Labialpfeisen so ein, dass unttelst verschiebbare
Stempel die Höhe des Tons in beiden modificiet werdet
konnte, wenigstens innerhalb der Gränzen einer Octave.
Somit hatte ich ein Mittel, um Stöße in jeder Toulage zwischen diesen Gränzen hervorzubringen.

Als zweites Hülfsmittel verfertigte ich mir zwei Papprobren von der Länge der erwähnten Pfeisen, und von deues die eine mit einiger Reibung über der anderen hin und her geschoben werden konnte, so dass man, benn vollständigen Ausziehen, eine Röhre von doppelter Länge erhielt.

<sup>1)</sup> Derselbe Versuch wurde mir und anderen Physikern von langer de einem Jahr vom hiesigen Orgelbauer Lange gezeigt. Es hauen die Zungenpfeilen eine elastische Wond.

ine allein besafs. Der Durchmesser der Röhren betrug

Weiterhin wurde eine dieser Pappröhren am einen Ende einer feinen und wohl angespannten Membran vom soimnten Seidenpapier überzogen, die man mittelst Gummiing noch etwas steifer machen kann. Die nun so voritete Röhre hält man etwa 1 bis 1½ Fuß von den Orleifen entfernt fest und streut auf die Membran oben
4.

k diess geschehen, so bringt man eine der Pfeisen zum en und modificirt die Höhe des Tons so lange, bis der anlängt, sich heftig zu bewegen. Nimmt man nun die Re Pfeife so, dass sie mit der ersten Stösse macht, so man, wie beim gleichzeitigen Anblasen beider Pfeifen der sich im Takte dieser Stöfse bewegt, und man erkennt wie diese letzteren Bewegungen verschieden sind denen, welche entstehen, wenn eine Pfeife allein tönt. Bei dieser Art den Versuch anzustellen hat man bloß Papprohre nöthig und muss den Ton der Pfeisen so modificiren, bis der Sand die größt möglichen Schwinmacht. Stekt man aber beide Pappröbren in einso kann man umgekehrt, wenn die Pfeifen in einer rigen Tonlage schon Stöße machen, die eine Pappröhre eit ausziehen bis der Sand die gewünschten Bewegunmacht.

In jedoch einen dem Versuche mit Zungenpfeisen mehr chen anzustellen, kann man auf sehr einfache Art sol. Frmassen verfahren.

ten Labialpfeisen einen etwa 1 Zoll breiten Streisen npapier, dessen unteres Ende über die Mundössung inausragt und etwas nach vorn gebogen ist. Dieser streisen, den man unten auch wohl noch in eine Spitze neiden kann, geräth nun, sobald die Pfeise angeblasen in deutlich sichtbare Schwingungen. Lässt man nun der ersten Pseise die zweite gleichzeitig mittönen, nachen beide Pfeisen Stösse, so erkennt das Auge sehr

deutlich an dem Papierstreifen die taktmäßigen Bewegungen, welche die Stöße hervorrufen, im Gegensatz zu denen, welche entstehen, wenn die erste Pfeife allein tönte.

#### XIV. Zur Theorie der Sinusbussole; von Dr. W. Matzka,

Prof. der Mathematik an d. Univ. zu Prog.

" Wan denke sich an einer Sinusbussole, noch allgemeine als an Gaugain's Tangentenbussole, eine Vorrichtung dergestalt angebracht, dass man den mitten inne zwischen ihren beiden Polen liegenden Drehpunkt der um eine lothrechte Axe, wagrecht schwebend, sich drehenden Magnetnadel vo immer in eine, gegen den metallenen Stromreif unverrückbare, Stelle bringen könne. Ferner mache man die geschlossene Linie dieses Stromringes eben, stelle ihre Ebent, lothrecht auf, richte sie um eine lothrechte Axe drebbet ein, und drehe bei den Beobachtungen selbst diese Stron-Ebene so weit, his die Magnetnadel mit derselben jedesmit entweder gleichlaufend oder einen gewissen von vornhind festgestellten Winkel, z. B. 10, 20, 30, 45, 60 Grad bilde: lese endlich den Ablenkungswinkel der Nadel vom magne tischen Meridian an dem unter ihr liegenden Bussolenkreit ab. Dann ist die gesuchte Stärke des galvanischen Stroms jedenfalls zum Sinus dieses Ablenkungswinkels genau proportioniri, es mag 1) der Stromring was immer für eine (chens) geschlossene Linie bilden, 2) der Drehpunkt der Nadel 🗰 immer, jedoch mit der Ebene und Linie des Stromes der malsen *unverrückbar* verbunden, angebracht seyn, daß 🐠 um die scheitelrechte Drehungsaxe der Strom-Ebene eines wagrechten Kreis durchlaufen und 3) die Nadel am Schluss ihrer Ablenkung was immer für einen bestimmten Winh

mit der Strom-Ebene oder mit dem zu ihr gleichlaufenden Durchmesser des graduirten Bussolenkreises machen.«

Eine vollständige Entwicklung dieser Sätze gedenke ich nächstens in Grunert's Archiv zu geben.

## XV. Ueber die Constitution des Triphylins von Bodenmais; von G. C. Wittstein.

In dieser Zeitschrift, Bd. 107, S. 436, wies F. Oesten vor Kurzem nach, dass der Triphylin von Bodenmais weder nach der Formel 4RO+PO<sub>5</sub> (Baer), noch (3RO+PO<sub>5</sub>) + (4RO+PO<sub>5</sub>) (Rammelsberg), sondern, wie schon Fuchs gefunden, nach 3RO+PO<sub>5</sub> zusammengesetzt ist.

Es ist dem Verf. aber entgangen, dass ich ganz denselben Nachweis schon vor 8 Jahren geliefert babe. Wenn ihm auch meine Vierteljahrsschrist für praktische Pharmacie, vo Bd. I, S. 506 die betressende Originalabhandlung nachwalesen, sern liegen sollte, so hätte doch beim Nachschlagen der Literatur wenigstens der Liebig-Kopp'sche Jahresbericht für Chemie etc. nicht übersehen werden dürsen, welcher in dem Reserate für 1852, S. 889 einen kurzen Auszug meiner Arbeit ausgenommen hat.

Zugleich machte ich damals darauf aufmerksam, dass der Triphylin einen kleinen Antheil des Eisens als Oxyd enthält, wovon meine Vorgänger nichts erwähnt hatten, und der auch von Oesten übersehen worden ist.

## Nuchträgliches über die Feuerkugel vom 4. August 1858.

den Ann. Bd. 104, S. 655 zusammengestellt sind (in verstümmelter Form von der Vossischen Zeigenommen) von mir her. Ich würde nicht daraf inmen, wenn nicht alle Nachrichten eine nachfolustische Erscheinung entweder nicht erwähnten de zu in Abrede stellten. So natürlich ein nach akustisches Phänomen einer explosiven Lichten an und für sich ist, so natürlich erwartete ich und hereitete die gleichzeitigen Zeugen darauf wir mit Stille. Etwa 3 Minuten nach der Explosion vermag ich die Zeit nicht anzugeben, weil ich nicht sehen konnte), nachdem wir es fast school

# 1859. ANNALEN No. 12, DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND CVIII.

1. Einige Beiträge zur Kenntniss des Strychnins und des Brucins; con Dr. C. Stahlschmidt.

In den Annal, der Chem. u. Pharm. Bd. LXX, S. 16 haben Kekulé und v. Planta eine Untersuchung über Coniin und Nicotin veröffentlicht, durch welche dargethan ist, dass das Couiin als ein Ammoniak angesehen werden kann, in welchem zwei Atome Wasserstoff durch die Atomengruppe C., H., vertreten sind, das andere Atom Wasserstoff sich hingegen noch im ursprünglichen Zustande befindet und durch ein anderes Radical vertreten werden kann. Sie ersetzten dasselbe durch Aethyl und Methyl and stellten ebenso die dem Ammonium entsprechende Verbindung, das Aethyl-Methyl-Coniubydrat dar. Nach den beiden genanuten Chemikern kann ebenso in dem Nicotin ein Atom H durch Aethyl vertreten werden. Gleichzeitig babe ich gezeigt (Ann. der Chem. u. Pharm. XC, 218) daß dieses Atom Wasserstoff auch durch Aethyl und Amyl substituirt werden kann. Beide Untersuchungen haben das Resultat geliefert, dass dem Nicotin die Formel C, oH, N zukommt und nicht, wie dieses früher angenommen wurde, die Formel C. H. N.

Schon viel früher wurde gezeigt, dass auch in einigen nicht slüchtigen Pslanzenbasen Wasserstoff durch ein Radical ersetzt werden kann. Versuche, welche ich in dieser Richtung mit Cinchonin und Chinidin angestellt habe, haben dargethan, dass sich auch in diesen Basen ein vertretbares Wasserstoffatom besindet, wodurch Basen erzeugt werden, die dem Ammoniumoxydhydrat entsprechen. Ich

Poggendorff's Annal. Bd. CVIII. 33

ner nachgewiesen, dass sich bei dem Zusan von Jodnethyl und Chinin beide vereiniget das jodwasserstoffsaure Salz einer substit ugt wird, welches sich leicht in kochendem und beim Erkalten krystallisirt erhalten wir Strecker's Untersuchung (Compt. rend. de f. 59) verhält sich das Chinin zu Jodmethy I gerade so, wie das Chinidin und Cinchou len Jodverbindungen. Es vereinigt sich mit neet zu den jodwasserstoffsauren Salzen, vatsprechen, die im freien Zustande dem Typu wydhydrat angehören. In allen drei Basen mach Strecker's, so wie auch nach meiner zen, nur ein Atom Wasserstoff, welches eil vertreten werden kann.

babe, und die zum Zwecke hatten nachzuw

selbst überdestillirende Jodmethyl condensirt wird und aufgefangen werden kann.

Nach Verlauf einiger Stunden, während welcher Zeit der untere Theil des Kolbens im Wasserbade etwas erwärmt werden darf, wodurch dann der letzte Rest des Strychnins mit dem Jodnethyl eine Verbindung eingeht, wird im Wasserbade das überschüssige Jodnethyl abdestillirt und die zurückbleibende Masse in kochendem Wasser gelöst. Beim Erkalten scheidet sich dann das Salz in feinen perlmutterglänzenden Blättehen und im vollständig reinen Zustande aus, so dass es nicht nöthig ist, dasselbe, behus der Reinigung, nochmals umkrystallisiren zu müssen.

War das Strychnin nicht fein gepulvert, oder hatte man nicht genugsam dafür gesorgt, dass dasselbe innig mit dem Jodmethyl gemengt war, so findet man, dass immer ein Theil desselben der Verbindung entgangen ist, und zwar bleibt dann beim Auflösen des jodwasserstoffsauren Methyl-Strychnins ein weißer pulverförniger Rückstand, welcher unverbundenes Strychnin ist. In diesem Falle ist es gut, das Ganze nochmals zu pulvern und mit Jodmethyl zu befeuchten, che man die ganze Masse im Wasser auflöst, oder aber, man kann auch den Rückstand für sich pulvern und alsdann mit Jodmethyl zusammenbringen.

Das erhaltene Salz wird durch Filtration von der Mutterlauge getrennt, zwischen Fließpapier gepreßt und alsdann getrocknet. Es löst sich sehr leicht in kochendem Wasser auf, ist bingegen schwerlöslich in kaltem Wasser und in Alkohol. Ein Theil Salz bedarf bei gewöhnlicher Temperatur 212 Theile Wasser zur Lösung. Im krystallisirten Zustande ist es wasserfrei. Mit löslichen Silbersalzen zusammengebracht, wird es zerlegt, unter Bildung von Jodsilber und einem entsprechenden Methylstrychninsalze. Beim Erhitzen des jodwasserstoffsauren Methyl-Strychnins schwärzt es sich, schmilzt und wird zerlegt, unter Entwickelung von weißen Dämpfen. Es verbrennt hierauf mit leuchtender Flamme unter Zurücklassung einer porösen Kohle.

Das zur Analyse verwendete Salz wurde bei 100° C. getrocknet.

0,432 Grm. Salz gaben 0,2128 Grm. Jodsilber = 0,1151 Grm. Jod.

0,275 Grm. Salz gaben 0,1355 Grm. Jodsilber = 0,0732 Grm. Jod.

0,283 Grm. Salz gaben bei der Verbrennung 0,571 Grm. Kohlensäure und 0,148 Grm. Wasser:

| berechnet:        |       | gefunden |       |
|-------------------|-------|----------|-------|
| $\mathbf{C}_{44}$ | 55,45 | 55,1     |       |
| H                 | 5,25  | 5,81     |       |
| N,                | _     | _        |       |
| 0.                | -     | -        |       |
| J                 | 26.69 | 26,60    | 26,64 |

Dem jodwasserstoffsauren Methyl - Strychnin gebührt hiernach die Formel C., H., N. O. J., woraus hervorgeht, daß durch die Einwirkung des Jodmethyls auf Strychnin bei gewöhnlicher Temperatur nur ein Atom Wasserstoff durch Methyl vertrieben wird.

Um die sich von selbst stellende Frage, ob nicht noch ein zweites Atom Wasserstoff im Strychnin durch ein organisches Radical vertretbar sey, zu beautworten, wurde eine neue Menge Strychnin mit einem Ueberschuß von Jodmethyl in ein Glasrohr eingeschmolzen und einen haben Tag lang im Wasserbade erhitzt. Alsdann wurde des in der Röhre befindliche Salz durch Krystallisation gereinigt, bei 100° getrocknet und hierauf der Jodgehalt des selben bestimmt. 0,2745 Grm. Salz gaben 0,1365 Grm. Jodsilber = 0,0738 Grm. J = 26,88 Proc.

Hierdurch ist erwiesen, dass sich in dem Strychnun nur ein Atom Wasserstoff im vertretbaren Zustande besindet und dass demnach die Formel des jodwasserstoffsauren Methyl-Strychnin

$$\left(\begin{array}{c} \mathbf{C}_{\bullet}, \mathbf{H}_{\bullet}, \mathbf{N}, \mathbf{O}_{\bullet} \\ \mathbf{C}_{\bullet}, \mathbf{H}_{\bullet} \end{array}\right) \mathbf{J}$$

geschrieben werden mufs.

Methylatrychninhydrat 
$$C_{42}H_{21}N_{2}O_{4}$$
  $C_{2}H_{3}$   $C_{2}H_{3}$ 

Das Material zur Darstellung der freien Base ist das jodwasserstoffsaure Salz derselben. Man erhält die Base im Hydratzustande aus diesem Salze, wenn man dasselbe mit frischgefälltem Silberoxyd zusammenbringt. Da das jodwasserstoffsaure Methylstrychnin in kaltem Wasser schwer löslich ist und die Einwirkung des Silberoxydes auf eine heiße concentrirte Lösung des Salzes Verlust verursacht, so verfahrt man am vortheilhaftesten auf die Weise, daßs man das jodwasserstoffsaure Salz mit der drei- und vierfachen Menge Wasser anrührt und alsdaun das Silberoxyd zusetzt. Es bildet sich dann sofort Jodsilber und eine Lösung der freien Base.

$$\begin{array}{c}
C_{42}H_{21}N_{2}O_{4} \\
C_{2}H_{3}
\end{array}$$

$$\begin{cases}
J + AgO = \begin{pmatrix} C_{42}H_{21}N_{2}O_{4} \\
C_{2}H_{3}
\end{pmatrix} O$$

+ AgJ

Im Anfange, wenn alles Jod des Salzes durch Silberoxyd gefällt ist und das Jodsilber sich mit allen seinen Eigenschaften abgesetzt hat, ist die Flüssigkeit vollkommen klar und farblos. Nach einiger Zeit aber färbt sie sich schwach violett, nimmt bald darauf die Farbe des übermangansauren Kalis au, die alsdann sehr rasch, besonders beim Erwärmen der Lösung in ein dunkeles Weinroth übergeht. Beim Abdampfen der Lösung färbt sie sich dunkelolivengrün unter Abscheidung eines schwarzen barzartigen Körpers. Nach längerem Stehen an der Luft, während welcher Zeit die Losung so viel Wasser verloren hatte, dass sie syrupartig geworden war, hatte sich eine dünne Krystallkruste auf dem Boden des Gefäses abgesetzt, welches ein Beweis war, dass die neue Base überhaupt krystallisationsfähig sey. Trotzdem ich aber eine große Menge iodwasserstoffsaures Methyl-Strychuin zersetzt hatte und die Mutterlauge noch längere Zeit, theils an der Luft, theils über concentrirter Schweselsäure stehen liefs, schied sich

stallmisches mehr aus; im Gegentheil, die Muzu einem dunkelen amorphen harzähnlichen locknet. Durch diese Operation hatte ich so wite Base gewonnen, daß es nicht möglich war hystallismen zu reinigen. Fein gerieben mit er abgewaschen und bei 140° C. getrocknet, kal übrig, als ich zu einer Analyse bedurfte. Analyse waren zu wenig befriedig en mit der vorausgesetzten Formel gar i

rund des Mifslingens dieses Versuches gla in zugefügten Ueberschufs von Silberoxyd su i, welches dann, nachdem die Base in Freihei auf solche oxydirend einwirken konnte. Asuch, bei welchem ich eine nicht hinreicht Silberoxyd zusetzte, überzeugte mich aber 1 Voraussetzung falsch war. Selbst die klei beroxyd wirkte theilweise oxydirend auf die 1 hältnisse stand zu der verbrauchten Menge des Salzes. Zwar enthielt die Mutterlauge noch eine beträchtliche Menge freier Base, wie sich später ergab, wenn sie mit einer Säure neutralisirt wurde, allein diese wurde durch den färbenden Körper und durch eine variirende Menge gleichzeitig gebildetem kohlensaurem Methyl-Strychnin, entstanden durch eine acquivalente Menge kohlensaurem Silberoxyd, am Krystallisiren gehindert. (Das Kali, welches zum Fällen des Silberoxydes gebraucht wurde enthielt eine geringe Menge kohlensaures Kali). Zur Darstellung größerer Mengen Methyl-Strychninhydrat schien daher dieser Weg ungeeignet, weshalb ich mich veranlasst sah ein anderes, weniger kostspieliges Verfahren einzuschlagen. Nach einigen vergeblichen Versuchen überzeugte ich mich, dass das schwefelsaure Salz der Base sich am Besten zur Darstellung der freien Base eignete und auch leicht ohne jegliche Schwierigkeit in größeren Mengen und von vollkommener Reinheit dargestellt werden konnte.

Zu dem Ende brachte ich jodwasserstoffsaures Methyl Strychnin mit einer acquivalenten Menge schwefelsauren Sit beroxyds zusammen und fügte dann soviel Wasser hinzu, daß sich das schwefelsaure Methyl-Strychnin auflösen konnte. Die Mischung liefs ich unter öfterem Umrühren mehrere Stunden lang stehen; nach dieser Zeit war alles schwefelsaure Silberoxyd zersetzt, das Jodsilber hatte sich vollstän dig abgeschieden und die Lösung enthielt schwefelsaures Methyl Strychnin. Diese Lösung wurde nun durch Baryt wasser zersetzt und alsdann, ohne den schwefelsauren Baryt vorher abzufiltriren, im Wasserbade zur Trockne verdampft. Der Rückstand aus freier Base, schwefelsaurem und gerin gen Mengen von kohlensaurem Baryt bestehend, wurde mit kochendem Wasser ausgezogen, filtrirt und die dadurch erhaltene Lösung von Methyl-Strychnin zur Krystallisation hingestellt.

Auch bei diesem Verfahren färbte sich die Lösung während des Abdampfens schwach violett und nachher olivengrün, allein sie blieb stets dünnflüssig und setzte beim Eron ausgebildete stark glänzende ‡ bis ‡ Zoll i an. Dieselben sind stets schwach gelb ge ten selbst durch mehrmaliges Umkrystallisiren i los erhalten werden.

r Luft bleiben die Krystalle unverändert, eb . Exsiccator über Schwefelsäure. Bei 100° C. zu verwittern, ein Beweis, daß sie Krystallwiverheren jedoch dasselbe erst zwischen 130 rollstandig.

nystalle wurden bei 130 bis 140° C. getroc un der Analyse unterworfen:

065 Grm. Substanz gaben bei der Verbrem okalk 0,0285 Grm. Stickstoff.

522 Grm. Substanz gaben 0,2147 Grm. Sticks 567 Grm. Substanz gaben 0,1068 Grm. Wasser m. Kohlensäure.

917 Grm. gaben 0,128 Grm. Wasser und 0,1 densaure.

rlangt 16,78 Proc. Wasser.

Nachdem ich mich überzeugt hatte, das die krystallisirte se nur langsam und schwierig das Wasser verliert und letzten Spuren erst bei einer Temperatur, bei der sie ch gelb färbt, so hielt ich es sur nöthig eine Analyse der systallisirten Base vorzunehmen.

0,2382 Grin. krystallisirte Base gaben bei der Verbrenung 0,638 Grin. Kohlensäure und 0,171 Grin. Wasser.

Das Methyl Strychninhydrat ist leicht löslich in Wasser de Alkohol, hingegen sehr wenig löslich in Aether. Die seung fällt aus Kupfer, Thonerde, Eisenoxyd, Nickel, balt und vielen anderen Salzen die betreffenden Oxyde, onerdehydrat wird aber nicht von ihr gelöst. Beim Erten entwickelt sie zuerst weiße Dämpfe, dann schmilzt färbt sich dunkel und verbrenut mit russender Flamme er Rücklassung von Kohle.

Bringt man Methyl-Strychninhydrat mit Bleisuperoxyd Schwefelsäure, oder mit saurem chromsaurem Kali und felsäure zusammen, so färbt es sich nicht wie das hnin violett, sondern es entsteht eine braune Masse, ch im Wasser mit schön rother Farbe auflöst. Die ing verschwindet nach Verlauf von 24 Stunden, sobeim Erwärmen. Am Besten stellt man den Versuch Weise an, dass man zu einer Lösung des Methylmus einige Tropsen doppelt chromsaurer Kalilösung ind alsdann einen Tropsen verdünnte Schwefelsäure. Incklich entsteht alsdann ein braunrother Niederschlag, zu großer Verdünnung der Reagentien die blut-

bung der Losung. Letztere geht bei Zusatz von sei in ein schönes Violett über ähnlich demjeniibermangansaurem Kali.

man auf ein Uhrglas einen Krystall von Methylund ehenso einen solchen von doppeltchromsauren
setzt alsdann einen Tropfen verdünnte Schwefelin so entsteht der braune Körper. Fügt man jetzt
ezn, so schwimmen dünne Häutchen der braunen
12 auf dem Wasser unher. Dieselben sind im
aden Lichte betrachtet braunroth, im reflectirten
end sie grün und prachtvoll glänzend, ganz so
becke der Goldkäferflügel.

das Methyl-Strychnin nicht; beim Erhitzen entselbe und später eine dunkle Lösung. Leitet in eine Lösung der Base, so bleibt sie klar ohne ihter Fathe.

n enem Kali und concentrirter Schwefelsäure

schaft die es besitzt, durch welche es sich hauptsächlich vom Strychnin unterscheidet und die im höchsten Grade überrascht, ist die, dass es nicht giftig ist. Versuche, die ich darüber anstellte, lehrten mich, dass es in großen Dosen, kleinen und sonst gegen giftige Alkaloide empfindlichen Thieren eingegeben werden kann, ohne dass dieselben im Mindesten ein Unwohlseyn verrathen. Ich gab einem erwachseuen Kaninchen zuerst einen halben Gran Methyl-Strychnin in wenig Wasser gelöst ein und gleich darauf nach Verlauf von 10 Minuten, während welcher Zeit es munter Gras frass und kein Unwohlseyn verrieth noch 1 Gran. Aber auch diese Dosis war von keiner Wirkung, man merkte nicht im Mindesten, dass das Thier auf irgend eine Weise unangenehm berührt worden sey. Als ich es frei umber laufen liefs, hüpfte es munter zu seinem Futter und frass begierig weiter. Nach Verlauf von zwei Stunden flösste ich ihm wieder 4 Gran Methyl-Strychpin in Form einer concentrirten Lösung ein, ohne dass im Geringsten eine nachtheilige Wirkung auf das Thier sich kund gegeben hätte. Ich wartete jetzt 12 Stunden und bemerkte auch in dieser Zeit nicht, dass sich bei dem Thiere ein Unwohlseyn einstellte, vielmehr hatte es sein Futter in dieser Zeit vollsändig aufgefressen. Ich brachte ihm jetzt 5 Gran Methyl-Strychnin auf cinnal ber, aber weder im Anfange noch un Verlaufe des Tages wurde es krank, es genoß das ihm dargereichte Futter mit dem größten Appetit und war munter wie zuvor. Das Thier hatte somit im Laufe von 24 Stunden 11 Gran Methyl-Strychnin eingegeben bekommen, ohne im Mindesten davon afficirt worden zu seyn. Nachdem ich das Thier noch einen Tag lang beobachtet hatte, in dieser Zeit aber nichts Auffälliges bemerken konnte, machte ich einen Gegenversuch mit reinem Strychnin. Ich brachte dem Thier To Gran in Form eines feinen Pulvers auf die Zunge und liefs es dann im Zimmer frei umberlaufen. Nach ungefähr 5 Munuten stellten sich Krämpfe ein und im Moment darauf der Tod.

Die angestellten Versuche beweisen also, dass durch Sub-

stitution von einem Atom Wasserstoff in dem Strychaiten Körper entsteht, der zwar der chemischen Constitution nach identisch mit dem Strychnin ist, der aber von diesem in seinen Haupteigenschaften wesentlich abwercht. Er in nicht bitter, leicht in Wasser föslich und trotz dieser Eigenschaft, was am meisten auffällig, nicht giftig. Dabei ist der neu entstandene Körper eine Base, welche sich mit Säuren zu gut krystallisirbaren Salzen vereinigt.

Das Methyl ist also hiernach ein Radical, welches unter gewissen Umständen die Eigenschaften eines Korpers vollständig umzuandern vermag. Ein Analogon zu diesem eigenthümlichen Verhalten kennen wir bereits an dem Acetonitril oder Cyanmethyl, welches nach Dumas, Malaguti und anderen nicht giftig ist, trotzdem es doch betrachtet werden muß als Cyanwasserstoff, in welchem der Wasserstoff durch Methyl vertreten ist. In diesem specialien Falle wirkt das Aethyl anders, denn in dem Cyanmethyl besitzer wir einen Körper, der nach Polouze wit der Blausäum die giftigen Eigenschaften theilt. Es wäre somit wohl interessant zu untersuchen, ob ein Aethyl-Strychnin, welchet, dieses lässt sich wohl mit Bestimmtheit behaupten, sicher dargestellt werden kann, mit dem Strychnin die giftigen Eigen. schaften gemein hat, oder ob es sich in dieser Beziehung so verhält wie das Methyl-Strychuin.

Eine andere Frage, die für die Physiologie von Interesse seyn könnte, wäre die, zu untersuchen, ob das Strychnin seine medicinischen Eigenschaften seiner gleichzeitgen giftigen Wirkung verdanke, oder ob das nicht giftige Methyl-Strychnin in dieser Richtung mit dem Strychnin Hand in Hand gehe. Im letzteren Falle konnten in Krankheitefällen die medicinischen Gaben verstärkt und somit eine größere Wirkung erzielt werden.

Zur Darstellung der Methyl-Strychninsalze kann man entweder die Lüsung der freien Base mit der entsprechenden Säure sättigen, oder aber das jodwasserstoffsaure Sah mit dem Silbersalz der betreffenden Säure zusammenbringen Im ersteren Falle kann man die Lüsung der freien Bass ganz gut verwenden, die man aus dem jodwasserstoffsauren Methyl-Strychnin vermittelst Silberoxyd erhalten hat, nur mufs man in diesem Falle dieselbe gleich mit der Säure neutralisiren.

Die Salze des Methyl-Strichnins sind alle leicht löslich, viele krystallisiren schön und regelmäßig, andere sind hingegen schwer in schönen und gut ausgebildeten Krystallen zu erhalten. Im Folgenden werde ich die Salze aufführen, welche ich dargestellt und untersucht habe.

Bromwasserstoffsaures Methyl-Strychnin.

$$\left. \begin{array}{c} C_{4\,2} \, H_{2\,1} \, N_2 \, O_4 \\ C_2 \, H_3 \\ H \end{array} \right\} \, Br.$$

Man erhält es, indem man eine concentrirte Lösung von salzsaurem Methyl-Strychnin mit einer eben solchen Lösung von Bromkalium zusammenbringt. Es entsteht sogleich ein aus feinen Nadeln bestehender Niederschlag, welcher abfiltrirt und mit wenig Wasser gewaschen wird. Aus heißem Wasser umkrystallisirt, erhält man es völlig rein. Das Salz ist schwer löslich in kaltem Wasser, dahingegen leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol. Im Uebrigen verhält es sich ganz so wie das jodwasserstoffsaure Salz und ist wie dieses wasserfrei. 0,554 Grm. Salz bei 130" getrocknet gaben 0,047 Grm. Brom = 18,5 Proc. Obige Formel fordert 18,64 Proc.

Chlorwasserstoffsaures Methyl-Strychnin

entsteht, wenn man eine Lösung der Base mit Chlorwasserstoffsäure neutralisirt, oder wenn man das schwefelsaure
Salz durch Chlorbaryum zersetzt. Das Salz krystallisirt
in schönen ‡ Zoll langen Prismen, welche das Licht stark
brechen. Es löst sich in kaltem und besonders in heißem
Wasser und ebenso in Alkohol auf. Mit saurem chromsaurem Kali und Schwefelsäure vermischt, zeigt es diesel

ctionen wie die freie Base. Leber Schwefelsburg n Exsiccator gebracht, verwittert es und verliert stallwasser bei 100° C. vollständig.

Grin. Salz verloren im Wasserbade 0,023 Grm.

Grm. Salz bei 100° C. getrocknet, gaben 0,094 lorsilber.

Grm. Salz gaben bei der Verbrennung 0,434 Grmure und 0,107 Grm. Wasser.

|                | berechnet | gefunden |
|----------------|-----------|----------|
| C44            | 65,44     | 68,66    |
| H 2 5          | 6,87      | 6,50     |
| $\mathbb{N}_2$ | _         | -        |
| 0,             | _         | _        |
| CI             | 9,10      | 9,23     |

allwasser entwickelt 8,22 Proc. Die Formel unt asser erfordert 8,56 Proc.

17,69 17,70 17,34

Procent Platin.

Die Formel verlangt 17,81 Proc. Platin.

Chlorgoldsaures Methyl-Strychnin

$$\begin{pmatrix} C_{4\,2} \, H_{2\,4} \, N_2 \, O_4 \\ C_2 \, H_3 \end{pmatrix} Cl + Au \, Cl_3.$$

Es entsteht wenn eine Lösung des chlorwasserstoffsau ren Methyl-Strychnins mit einem geringen Ueberschuß von Goldchlorid versetzt wird, und bildet alsdaun einen hellgelben Niederschlag. Derselbe ist in heißem Wasser und Alkohol löslich, und scheidet sich aus dieser Lösung beim Erkalten in Form orangefarbiger Nadeln, welche sich zu Büscheln gruppirt baben, ab.

Wird eine Lösung des Salzes längere Zeit zum Kochen erhitzt, so zersetzt sich dasselbe unter Abscheidung von me tallisch glänzendem Golde, welches sich an den Wandungen des Gefässes absetzt.

- a) 0,3754 Grm. des bei 100° getrockneten Salzes hin terliefsen beim Glühen 0,1087 Grm. Gold.
  - b) 0,2355 Grm. Salz gaben 0,0693 Grm. Gold.
  - c) 0,2005 Grm. Salz gaben 0,0575 Grm Gold.

28,95 29,42 18,67 Proc.

Obige Formel verlangt 28,59 Proc.

Chlorquecksitbersaures Methyl - Strychnin

$$\left. \begin{smallmatrix} C_{45} & H_{21} & N_2 & O_4 \\ & C_2 & H_3 & \\ & H & \end{smallmatrix} \right\} CI + 5 \, Hg \, CI$$

wird erhalten beim Vermischen einer Lösung des salzsauren Methyl-Strychnius mit einer Lösung von Quecksilberchlorid. Es entsteht alsdam ein weißer Niederschlag, der sich in kaltem Wasser und Alkohol sehr wenig auflöst. In heißem Wasser ist derselbe aber ziemlich löslich; die Lösung setzt beim Erkalten büschelförmig gruppirte Nadeln des Salzes ab.

528

Grin, des hei 100°C getrockueten Salzes gaben n. Schwefelqueeksilber = 46,65 Proc. Quecksilber Formel verlangt 47,13 Proc.

Salpetersaures Methyl-Strychain.

$$\left. \begin{array}{c} C_{42} \, H_{21} \, N_2 \, O_4 \\ C_2 \, H_3 \\ \Pi \end{array} \right\} O \, NO_3.$$

eine Lösung des Methyl-Strychnins, welche nicht tru seyn braucht, mit verdünnter Selpetersauset, so scheiden sich nach kurzer Zeit seine naddrystalle aus, die ineinander gesilzt sind. Werden in Wasser gelöst und umkrystallisirt, so erhält Salz im reinen Zustande. Man kann bei der Darlieses Salzes aber die freie Base vermeiden und is jodwasserstoffsaure Salz mit salpetersauren Silzerlegen. Als Niederschlag entsteht Jodsilber und das salpetersaure Salz, welches durch Abilangiet.

### Salpetrigaaures Methyl-Strychnin

bildet sich, wenn eine Lösung des jodwasserstoffauren Salzes mit einer aequivalenten Menge salpetrigsauren Silberoxyds zersetzt wird. Beim Eindampfen des Filtrats bildet es eine strahlige Krystallmasse, welche leicht löslich in Wasser und Alkohol ist. Mit einer stärkeren Säure versetzt, wird ein der Säure entsprechendes Salz gebildet und die salpetrige Säure dabei in Freiheit gesetzt. Wird das trockene Salz in einer kleinen Retorte erhitzt, so schmilzt es zuerst, blaht sich auf, entwickelt sauer reagirende Dämpfe und hinterläst einen braunschwarzen Körper. Derselbe ist unlöslich in Wasser, hingegen leicht löslich in Alkohol. Weder die alkoholische Lösung für sich, noch die mit Salzsaure versetzte Lösung scheidet bei langsamer Verdampfung etwas krystallinisches ab. Sie trocknet vielmehr zu einer schwarzen glänzenden Masse ein, ähnlich im äufseren Anschen dem Asphalt. Es scheint bieraus hervorzugehen, dass die Zersetzung dieses Salzes nicht so vor sich geht, wie dieses bei dem salpetrigsauren Ammoniak der Fall ist, bei welchem sich Stickstoff und Wasser bildet. Es hätte sich sonst neben freiem Stickstoff noch Methylalkohol erzeugen müssen wie solches aus folgender Formel zu ersehen ist:

$$C_{4}, H_{2}, N_{2}, O_{4}$$
  $O NO_{3} = H$ 

# C, H, NO, O, + C, H, OHO+2N.

Der Atomencomplex C<sub>4</sub>, H<sub>22</sub> NO<sub>4</sub>, welcher, wie ich am Schlusse noch hervorheben werde, die Stelle von zwei Atomen Wasserstoff vertreten muß, würde sich in entsprechender Weise mit zwei Atomen Sauerstoff verbinden müssen; das Methyl würde auf gleiche Weise Methyloxyd bilden und sich im status nascens mit dem entstehenden Atom Wasser zu Holzgeist vereinigen.

Das Experiment widerspricht aber dieser Anschauung, und der Grund davon wird jedenfalls in der complicirten Zusammensetzung der Verbindung gesucht werden müssen.

Ehe ich mich zu den anderen Salzen wende, die ich

34

noch untersucht habe, will ich nochmals den braunen Körper erwähnen, der sich bei der Abscheidung des Methyi-Strychninhydrats aus dem jodwasserstoffsauren Salz mittelst Silberoxyd bildet. Uebergielst man denselben mit concentrirter Salpetersäure und erwärmt gelinde, so tritt eine zieulich heftige Reaction ein, es entwickelt sich Stickoxyd und Kohlensäure und nach einiger Zeit scheidet sich beim Erkalten der Flüssigkeit eine braune Masse ab, die mit Wasser übergossen gelb und brüchig wird. In Wasser ist dieselbe nach längerem Kochen löslich und scheidet sich beim Erkalten der Lösung als gelbes Pulver aus. Die von der ursprünglichen braunen Substanz abgegosseue Salpetersäure scheidet auf Zusatz von Wasser denselben Körper in Form eines Gerinnsels und von rein gelber Farbe ab. In dieser Form löst er sich sehr leicht in heißem Wasser und Alkohol, ist aber schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohok Er scheidet sich chenfalls beim Erkalten als feines gelbes Pulver ab. Die Lösung des Körpers in Wasser, dem eine Spur Salzsäure zugesetzt ist, giebt mit Platinchlorid emen rein gelben Niederschlag, ein Beweis dafür, dass derselbe eine organische Base seyn muß. Das Platindopppelsalz ist schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in kaltem Wasser, heißem und kaltem Alkokol und in Aether. Aus der heißen Lösung setzt es sich als feines Pulver von rein gelber Farbe ab.

Das bei 110° getrocknete Salz enthielt 13,74 Proc. Platin. Eine organische Analyse, um den Kohlenstoff im Wasserstoff zu bestimmen, konnte ich nicht ausführen, da es mir an einer hinreichenden Menge des Salzes sehlte. Aus diesem Grunde enthalte ich mich jeder Vernuthung aus welche Weise dieser Körper zusammengesetzt seyn könnte.

Bringt man denselben mit Kahlauge oder mit Ammoniak in Berührung, so färbt er sich braun, und löst sich theil-weise auf. Ebenso wird eine weingeistige oder wässerige Lösung durch Alkalien gebräunt. Neutralisirt man aber das Alkali mit einer Säure, so wird der Körper wieder mit seinen ursprünglichen Eigenschaften hergestellt, er nimmt-

vor allen Dingen seine gelbe Farbe wieder an. Im trocknen Zustande erbitzt, verpufft er schwach und läfst eine leichte poröse Kohle zurück.

Aus diesen Daten scheint bervorzugehen, dass diese Verbindung identisch ist mit derjenigen, welche entsteht, wenn Strychnin mit concentrirter Salpetersäure gelinde erwärmt wird. Es bildet sich dann bekanntlich ebenfalls eine gelbbraune Masse, welche sich in Wasser und Alkohol löst und sich aus den Lösungen mit schön gelber Farbe abscheidet. Nach Gerhardt zersetzt sich diese Substanz beim Erhitzen mit Hestigkeit unter Explosion, woraus hervorzugeben scheint, dass es eine Nitro-Verbindung ist.

Schwefelsaures Methyl-Strychnin.

wird auf dieselbe Weise wie das salpetersaure Salz gewonnen, indem man entweder eine Lösung der freien Base mit verdünnter Schwefelsaure genau neutralisirt, oder aber, indem man das jodwasserstoffsaure Salz mit frisch gefälltem und gut ausgewaschenem schwefelsaurem Silberoxyd zersetzt. Das Salz ist in Wasser sehr leicht löslich und krystallisirt deshalb nicht so gut und leicht, als wie die schon beschriebenen Salze. Aus einer zum dünnen Syrup eingedampften Lösung scheidet es sich in dünnen perlmutterglänzenden Blättehen aus, welche durch nochmaliges Umkrystallisiren das Salz im reinen Zustande liefern.

Mit saurem chromsauren Kali und Schwefelsäure giebt es dieselbe Reaction wie die freie Base. An der Luft und über Schwefelsäure im Exsiccator verwittert es.

0,215 Grm. bei 100° C. getrocknetes Salz gaben bei der Verbrennung 0,521 Grm. Kohlensäure und 0,126 Grm. Wasser.

0,332 Grm. Salz lieferten 0,0958 Grm. schwefelsauren Baryt.

0,3703 Grm. krystallisirtes Salz verloren bei 100° C, 0,038 Grm. Wasser.

s ergiebt sich die Zusammensetzung des bei 10 ten wasserfreien Salzes:

|              | gefunden | berechnet |  |  |
|--------------|----------|-----------|--|--|
| $C_{44}$     | 66,10    | 66,49     |  |  |
| 11,5         | 6,51     | 6,29      |  |  |
| $N_{\perp}$  |          | -         |  |  |
| $O_{\kappa}$ | _        | _         |  |  |
| SO.          | 9,95     | 10,07     |  |  |

llwasser, entwickelt bei 100° C., 10,26 Proc.

b) Saures schwefelsaures Methyl-Strychnin

C<sub>4,2</sub> H<sub>2,1</sub> N<sub>2</sub> O<sub>4</sub>

C<sub>2</sub> H<sub>3</sub>

O S O<sub>2</sub>, S O<sub>3</sub> H O + 2 H O

ilten, wenn man zu einer Lösung der freien einer solchen des Salzes einen Ueberschufs nure setzt. Es krystallisirt dann aus der Lö solche vorher braucht abgedampft zu we hingegen in heißem Wasser. Aus der wässerigen Lösung scheidet sich das Salz in schönen sederähnlichen Büscheln ab. In kaltem so wie in heißem Alkohol ist das Salz unlöslich.

Wird die wässerige Lösung einige Zeit gekocht, so färbt sie sich blaugrün, entwickelt Blausäure und scheidet blaue Flocken von Berlinerblau ab. Dieselbe Zersetzung findet statt, wenn die kalte Lösung mit wenig Salzsäure versetzt und einige Zeit sich überlassen bleibt.

Eine mit wenig Salzsäure versetzte Lösung des salzsauren Methyl - Strychnins gab mit einer Lösung des gelben Blutlaugensalzes ebenfalls einen gelben Niederschlag. Derselbe wurde rasch abfiltrirt, gewaschen und bei 110° C. getrocknet. Nach der Analyse erhielt derselbe 6,2 Proc. Eisen.

Denkt man sich die Zersetzung auf folgende Weise vor sich gegangen, so erhält man eine Formel für den Körper, dessen Eisengehalt sehr gut mit dem gefundenen übereinstimmt.

Der Eisengehalt dieser Verbindung berechnet sich zu 6,14 Proc. Sie könnte demnach angesehen werden als gewöhnliches Blutlaugensalz in welchem 1 Atom Kalium durch Methyl-Strychnin, das andere durch 1 Atom Wasserstoff vertreten sey.

Gegen Eisenoxydsalze verhalten sich diese Verbindungen gerade so, wie das gelbe Blutlaugensalz, d. h. sie bilden mit demselben Berlinerblau.

Eine Lösung des rothen Blutlaugensalzes bringt in einer Lösung des salzsauren Methyl - Strychnins ebenfalls einen weißlichen Niederschlag hervor. Derselbe ist in heißsem Wasser löslich und krystallisirt aus der Lösung in kleinen gläuzenden Prismen, in Alkohol ist das Salz unlöslich. Mit Eisenoxydulsalzen entsteht ein blauer Niederschlag von Berslinerblau. Beim Kochen einer Lösung des Salzes und besonders in dem Falle, wenn derselben eine geringe Menge Salzsäure zugesetzt ist, zersetzt sich dasselbe unter Entwickelung von Blausäure.

Aus dem ganzen Verhalten der Methyl-Strychninsalze, sowohl für sich, als auch wenn sie mit Säuren versetzt werden, geht mit Bestimmtheit hervor, dass sie mit den beiden Doppeleyanüren ganz eigenthümliche Verbindungen und Zersetzungen eingehen. Bei dem Mangel an Material war es mir aber nicht möglich diesen interessanten Gegenstand weiter zu verfolgen.

Phosphorsaures Methyl-Strychnia.

Lösung der freien Base mit dreibasischer Phosphorsäure neutralisirt. Die ausgezeichnete Krystallisationafähigkeit des entsprechenden Strychninsalzes besitzt das Methyl-Strychninsalzes besitzt

Bei 130° C. entwickelt es 4 Atome Krystallwasser.

0,624 Grm. Salz verloren 0,048 Grm. Wasser.

0,576 Grm. Salz gaben 0,098 Grm. Phosphorsaure.

Hieraus berechnen sich 7,66 Proc. Wasser und 17.1 Proc. Phosphorsäure. Obige Formel verlangt 7,43 Proc. Wasser und 16,1 Proc. Phosphorsäure.

Chromsaures Methyl-Strychnin (neutrales Saix)
entsteht, wenn man eine Lösung des salzsauren Salzes mit
einer Lösung des neutralen chromsauren Kalis zusammen-

bringt. Es bildet einen rothbraunen Niederschlag, der sich in viel kochendem Wasser auflöst und aus der Lösung als rothbraunes Pulver ausgeschieden wird.

Die Salze der Oxalsäure und der Essigsäure sind sehr leicht löslich in Wasser und krystallisiren undeutlich und schwierig. Ihre Zusammensetzung habe ich nicht näher untersucht.

## Verbindungen des Brucins mit dem Methyl.

Die Verbindung des Methyls mit dem Brucin hat mit der des Strychnins viel Aehnlichkeit; ihre Darstellungsweise ist ganz dieselbe. Die Darstellung der Salze dieser substituirten Base geschieht ganz in derselben Weise, wie bei dem Methyl-Strychnin, die freie Base im krystallisirten Zustande bietet aber bei ihrer Darstellung bedeutendere Schwierigkeiten dar, als dieses bei dem Methyl-Strychnin der Fall ist.

Beim Erhitzen verhalten sich die Methyl-Brucinsalze ganz so wie die entsprechenden Methylstrychninsalze. Sie zerlegen sich alle, schwärzen sich unter Aufblähen und lassen Kohle zurück, während ein hellleuchtendes Gas verbrenut.

Methyl-Brucin-Hydrat

$$\left. \begin{array}{c}
 C_{44}H_{23}N_{2}O_{1} \\
 C_{2}H_{3} \\
 H
 \end{array} \right\} O.$$

Bringt wan zu jodwasserstoffsaurem Methyl-Brucin frisch gefälltes Silberoxyd, oder zerlegt man eine Lösung des schwefelsauren Salzes mit Barythydrat, so erhält man neben Jodsilber oder schwefelsaurem Silberoxyd eine Lösung der freien Base. In beiden Fällen ist dieselbe im Anfange farblos, färbt sich aber schon nach gauz kurzer Zeit violett und namentlich beim Erhitzen und Abdampfen im Wasserbade dunkelroth. Weder beim längeren Stehen an der Luft noch über Schwefelsäure im Exsiccator krystallisirte die Base aus der Lösung heraus, vielmehr blieb zuletzt eine

dicke syrupartige ganz braun gefärbte Masse zurück. Wurth solche wieder in wenig Wasser gelöst und von Neuce Barytwasser zugesetzt, so entstand ein Niederschlag ver kohlensaurem Baryt. Die von demselben abultrirte Fla sigkert, welche ganz kohlensäurefrei war, wurde einige Ze zum Kochen erhitzt, und nun zeigte sich, dass durch rytwasser wieder ein starker Niederschlag von kohleus rem Baryt erfolgte. Dasselbe trat auch ein, wenn die La sung, längere Zeit über Schwefelsaure stehend, sich selbe überlassen blieb. Der Niederschlag war in der kurzen Zeizu bedeutend, als dass man annehmen durfte, die Ban ziehe dieselbe aus der Luft an, mit derselben ein kohle saures Salz bildend. Die Ursache liegt vielmehr darin, das sich die freie Base beim Erhitzen oder bei langerem Ste hen selbst umwandelt, zersetzt, und aus ihren eigenen Ele menten Kohlensäure bildet, die dann mit den übrigen Elementen, welche sich zu einer neuen Base organisirt haben zu einem kohlensauren Salz zusammentritt. Setzt man de halb auch zu der braunen Lösung eine Säure, so finde starkes Aufbrausen statt, man erhält aber dann nicht melein Methyl-Brucinsalz, sondern ebenfalls einen braune dicken Syrup, der nichts krystallmisches absetzt. Der Beweis, dass sich die aus ihren Salzen abgeschiedene Ban nicht momentau zersetzt, liegt darm, dass beim Neutrali siren der ganz frischen Lösung mit Salzsäure und Schwer felsäure gut und schön krystallisirte Salze der Base col stehen. Die Zersetzung der Base erfolgt vielmehr nach und nach, was daran noch erkannt wird, dass die 📹 Salzsäure versetzte braune Lösung mit Jodkalium nach kur zer Zeit einen krystallinischen Niederschlag von jodwasset stoffsaurem Methyl-Brucin erzeugt. Die Menge des rege nerirten Salzes ist aber im Vergleich zu der ursprünglich angewendeten Menge eine sehr geringe.

Dieselbe Eigenthumlichkeit habe ich schon bei dem Methyl-Strychnin erwähnt, woselbst sich auch ein Theil der freien Base zersetzt, die aber im Vergleich mit dem Methyl Brucin so gering ist, dass bei Anwendung des schweselsen

Methyl-Strychnins die auftretende braune Verbindung Krystallisation des Methyl-Strychnins nicht hindert.

Bei dem Methyl-Brucin ist es aber anders, hier zerlegt beim Abdampsen der sreien Base ein so großer Theil terselben, dass es mir bis jetzt nicht möglich gewesen ist, be Base im reinen und krystalhsirten Zustande darzustellen. Die sich bildende kohlensaure Verbindung hindert den unsetzten Theil des Methyl-Brucins an der Krystallisation. Die diesem Grunde konnte ich keine Versuche über die liftigkeit der freien Base anstellen, bemerke aber, dass die Deung derselben intensiv bitter schmeckt.

Die Base ist leicht löslich in Wasser und Alkohol und abt sich, mit concentrirter Salpetersäure zusammengebracht, ankel.

Versuche, welche ich über die Kohlensäureverbindung ingestellt habe, und die zum Zwecke hatten, die Verbintung im reinen Zustande darzustellen, haben keine Resulte geliefert. Mit verschiedenen Säuren neutralisirt, erhielt beim Abdampfen nur dunkle harzähnliche Massen ohne de Spur von Krystallisation. Mit concentrirter Salpeterture zu erwärmen, habe ich unterlassen und weiß also sich eine dem Cacothelin ähnliche Nitroverbindung dieser Substanz bildet.

Jodwasserstoffsaures Methyl-Brucia

$$\begin{pmatrix} C_{4,0} & H_3 & N_2 & O_0 \\ C_2 & H_4 & & \\ H_4 & & & \end{pmatrix} J + 16 HO$$

tateht wenn sein gepulvertes Brucin mit Jodmethyl in taem Kolben zusammengebracht wird. Die Einwirkung oht rasch, vollständig und unter Wärmeentwickelung vor teh, so dass bei hinreichendem Jodmethyl alles Brucin volltundig in das neue Salz umgewandelt wird. Es ist leichter kochendem Wasser löslich als das entsprechende Strychtasalz; die heisse Losung scheidet das Salz beim Erkalten kleinen gläuzenden Blättehen aus.

0,815 Grm. Salz verloren im Wasserbade 0,175 Grm. Wasser.

Grm. trockenes Salz gaben 0,1238 Grm. Jul r Versuch liefert 21,47 Proc. Wasser 24,22

r Formel entsprechen 21,2 Proc. Wasser und

lzt man das jodwasserstoffsaure Methyl-Brut l in ein Glasrohr ein und erhitzt alsdann des erbade während mehrerer Stunden, so bleiberändert. Es wird kein zweites Atom Wasset thyl substituirt, woraus hervorgeht, dass gleicht das Brucin ein Ammoniak ist, in welchem lasserstoff durch organische Verbindungen was das hingegen das dritte Atom Wasserstoft ursprünglichen Zustande darin befindet und Radicale ersetzt werden kann.

Bromwasserstoffannres Methyl- Brucia

C44 H25 N2 O4 ) B- 4 BHO

## Chlorwasserstoffeaures Methyl-Brucin

$$C_{46} \stackrel{\text{H}_2}{}_{3}, \stackrel{\text{N}_2}{}_{4} \stackrel{\text{O}_0}{}_{6}$$
 C1  $+$  10 HO.

Man erbält es, wenn man die aus dem jodwasserstoffsauren Salze vermittelst Silberoxyd ausgeschiedene Base,
oder die aus dem schwefelsauren Salze durch Barythydrat
erhaltene Lösung derselben mit Chlorwasserstoffsäure neutralisirt bevor sie sich dunkel gefärbt bat. Das Salz bildet
kleine glänzende Krystalle, die durch mehrmaliges Umkrystallisiren rein und farblos erhalten werden. Sie lösen sich
leicht in Wasser und Alkohol auf.

0,6864 Grm. Salz verloren im Wasserbade 0,114 Grm. Wasser.

0,573 Grm. wasserfreies Salz gaben 0,189 Grm. Chlor-silber.

Die Resultate der Analyse sind somit: 16,6 Proc. Wasser und 8,15 Proc. Chlor.

Die angenommene Formel verlangt 16,8 Proc. Wasser und 7,99 Proc. Chlor.

Chlorplatiusaures Methyl-Brucin

bildet sich beim Vermischen von einer Lösung des salzsauren Methyl-Brucins mit Platinchlorid als ein gelber Niederschlag, der in Alkohol und Wasser leicht löslich ist, dahingegen unlöslich in Aether. Aus der wässerigen Lösung erhält man das Salz in schönen Nadeln krystallisirt.

0,159 Grm. bei 100° getrocknetes Salz hinterließen beim Glüben 0,026 Grm. Platin = 16,35 Proc. Die aufgestellte Formel verlangt 16,07 Proc.

Chlorgoldsaures Methyl-Brucio.

erhält man, wenn eine Lösung des salzsauren Methyl-Brueins mit einer solchen von Goldchlorid versetzt wird. Dez



#### 540

be Niederschlag löst sich leicht in kalten Akohol und in heißem Wasser auf; er ist lich in kaltem Wasser und unlöslich in Aheißen wässerigen Lösung scheidet sich der isch ab; die alkoholische Lösung trübt sich

die heiße wässerige Lösung einige Zeit gest sich das Salz unter Abscheidung von Got Grm. bei 100° C. getrocknetes Salz hintert hen 0,13 Grm. Gold = 26,47 Proc.
Formel verlangt 26,34 Proc.

Chlorquecksibersaures Methyl-Brucia wenn man salzsaures Methyl-Brucia mit Q rid versetzt. Es bildet einen weißen käsigen, der in heißem Wasser und Alkohol lüshen ver unfölich ist.

Schwefelsauren Methyl-Bruoin

suf. Es schmeckt bitter. Durch Barytwasser wird es, wie schon erwähnt, zerlegt, die Base wird frei unter Bildung von schwefelsaurem Baryt.

entsteht aus dem vorigen, indem dasselbe noch mit verdünnter Schwefelsäure versetzt wird. Es bildet undeutliche Krystalle, die sich leicht in Wasser und Alkohol auflösen, wiewohl nicht so leicht, wie das einfachsaure Salz.

0,559 Grm. Salz verloren bei 130° C. erhitzt 0,036 Grm. Wasser = 6,44 Proc.

0,5232 Grm. wasserfreies Salz gaben 0,244 Grm. schwefelsauren Baryt = 15,97 Proc. Schwefelsaure.

Die aufgestellte Formel verlangt 6,64 Proc. Wasser und 15,81 Proc. Schwefelsäure.

Ich habe bereits oben erwähnt, dass ich in Betress der freien Base nicht untersuchen konnte, ob dieselbe gistige Eigenschaften besitze oder sich in dieser Beziehung dem Methyl - Strychnin auschließe. Versuche, die ich deshalb mit dem schweselsauren Methyl-Brucin gemacht kabe, ergaben, dass das Salz keine gistige Wirkung auf den thierischen Organismus ausübt, woraus mit Bestimmtheit gesolgert werden kann, dass auch das Methyl-Brucin keine gistigen Eigenschaften besitzt.

Einem kaum halb ausgewachsenen Kaninchen gab ich von Viertelstunde zu Viertelstunde jedesmal 2 Gran schwefelsaures Methyl-Brucin ein, ohne aber, nachdem die Gesammtdosis auf 10 Gran gestiegen war, in irgend einer Weise Beobachtungen machen zu können, woraus zu schliefen gewesen wäre, dass das Salz schädlich eingewirkt hätte. Das Thier blieb munter und verzehrte ohne jedes Unbehagen einige Kohlblätter, welche ich ihm vorwarf, nachdem es das Salz eingenommen hatte. Am andern Morgen hatte es eine große Menge Futter verzehrt, welches ich ihm zurückgelassen hatte. Die festen Excremente, welche ich vor-

en von normaler Beschaffenbeit, nur der Harn aus, ungefähr so wie Lehmwasser. Im jetzigen ce, nachdem bereits 3 Tage verflossen sind, ist then gesund und frisch.

esem Versuche geht somit bervor, dass noch bei n die gistigen Eigenschaften verloren gehen, somselben ein Atom Wasserstoff durch das Radical rtreten wird. Ob auch hier die homologen Rabesonders das Aethyl eine gleiche Wirkung bert oder die gistigen Eigenschaften des Brucins nicht habe ich weiter nicht untersucht.

man sämmtliche Resultate, welche die Unterweiert hat, etwas näher zusammen, so geht zunächst vor, daß die beiden Basen der Strychnosarten igen sind, die dem Typus Ammoniak angehören ien noch ein, durch ein Radical vertretbares Wastom sich befindet. Ferner ist durch die Unterweisetellt, daß das bis jetzt augenommene Atomonge-

von Brucin mit concentrirter Salpetersäure salpetrigsaures
Methyloxyd unter Bildung von Cacothelin und Oxalsaure
und gleichzeitiger Entwickelung von Kohlensäure.

Strecker erklärt die Zersetzung nach folgender Formel

+2NO, +4HO.

Schreibt man aber die Formel des Brucins analog der des Annnoniaks, so erklärt sich die Bildung des Cacothelins besser und man erhält leichter einen Begriff von der rationellen Formel des Cacothelins. Nach meiner Ansicht ist die richtige Formel des Brucins folgende:

$$\mathbf{N} \left\{ \begin{array}{c} \mathbf{C}_{44} \, \mathbf{H}_{22} \, \mathbf{NO}_8 \\ \mathbf{C}_2 \, \mathbf{H}_3 \\ \mathbf{H} \end{array} \right.$$

Die Formel der Sauerstoffsalze des Brucins ist demnach

$$\left(\begin{array}{c}
C_{44}H_{22}NO_{8} \\
C_{9}H_{3} \\
H \\
H
\end{array}\right) O + 1 \text{ Atom Säure,}$$

und die Formel der Haloïdverbindungen

$$\mathbf{N} \begin{array}{c} \left\{ \begin{array}{c} \mathbf{C_{44}H_{22}NO_{8}} \\ \mathbf{C_{2}H_{3}} \\ \mathbf{H} \\ \mathbf{H} \end{array} \right\} \begin{array}{c} \mathbf{Cl, Br \ oder \ J.} \end{array}$$

Die Einwirkung der Salpetersäure auf Brucin muß man sich analog derjenigen denken, die eintritt, wenn salpetersaures Ammoniak erhitzt wird, wobei sich Wasser und Stickstoffoxydul bilden.

Es muss jedoch hierbei im Auge behalten werden, dass das Brucin eine sehr complicirte Verbindung ist und dass ausser dem salpetrigsauren Methyloxyd kein slüchtiger Körper weiter austritt, sondern dass die Verbindung die ausser diesem entsteht, noch ferner der Einwirkung der Salpetersäure unterworfen ist, wodurch dann Zersetzungsproducte

, die theils flüchtig sind wie die Kohlensäure, theib weiteren Einwirkung der Salpetersäure wide-

dem Zersetzungsprocefs des salpetersauren Amwürde aus dem Brucin folgendes entstehen müssen.

$$C, H, NO, HO = N, +C, H, NO, H$$
 $O + HO.$ 

Iethyloxyd würde mit dem Wasser im Entstebungzu Holzgeist zusammentreten. Die Erfahrung zeigt s die Zersetzung auders vor sich gehen muß, welstoffoxydul auftritt und andere Körper resultiren an sich nun die Einwirkung der Salpetersaure nach vor sich gehend, so würde im Anfange folgende

C H NO

Die Gesammtzersetzung erfolgt demnach nach folgender

$$N \begin{cases}
C_{44}H_{32}NO_{8} \\
C_{4}H_{3} + 5NO_{4}HO = \\
H
\end{cases}$$

$$N \begin{cases}
C_{40}H_{32}NO_{10} + C_{2}H_{3}ONO_{5} \\
NO_{4} + 2NO_{2} + C_{4}H_{2}O_{8} + 4HO$$

$$Oder C_{2}H_{3}O + C_{2}O_{4} + 5HO$$

Hiernach ist das Cacothelin ein Ammoniak, in dem ein Wasserstoff durch den Atomencomplex C<sub>+0</sub> H<sub>+2</sub> NO<sub>+0</sub> artreten ist; die beiden anderen Atome Wasserstoff sind arch Untersalpetersäure vertreten. Das Platindoppelsalz Cacothelins, welches von Streck er dargestellt ist und elches auf ein Atom Cacothelin ein Atom Salzsäure und Atom Platinchlorid enthält, hat demnach folgende Zummensetzung

$$\mathbf{N} \left\{ \begin{array}{c} \mathbf{C}_{+0} \mathbf{H}_{2,2} \mathbf{NO}_{10} \\ \mathbf{NO}_{+} \\ \mathbf{NO}_{+} \end{array} \right\} \mathbf{Cl} \mathbf{H} + \mathbf{Pt} \mathbf{Cl}_{2}.$$

Dem Strychnin kommt nach der Untersuchung die Formel

Der Atomencomplex C<sub>4</sub>, H<sub>20</sub> NO<sub>4</sub> steht an Stelle der wei Atome Wasserstoff im Ammoniak, das dritte Atom H noch ersetzbar durch Methyl oder seine Homologen. Ist man auf Strychnin concentrirte Salpetersäure einwirten, so verwandelt sich dasselbe nach Nicholson und bel in Nitro-Strychnin. Man kann sich nun die Nitrirung ist diese Weise vor sich gehend denken, dass das freie Itom Wasserstoff durch (NO<sub>4</sub>) Untersalpetersäure vertreten wird, wodurch Nitrostrychnin entsteht, welches sich mit salpetersäure zu einem Salze vereinigt



546

$$N \begin{pmatrix} C_{44} & H_{40} & NO_{4} \\ H \end{pmatrix} + 2NO_{4} & HO_{5}$$
 $N \begin{pmatrix} C_{42} & H_{20} & NO_{4} \\ NO_{4} & NO_{4} \\ H \end{pmatrix} O NO_{5} + HO_{5}$ 

Formeln der aus der Einwirkung des Joden chnin oder Brucin hervorgehenden neuen h nun leicht ableiten. Diejenige des Methyl-Shiernach

$$N \left\{ \begin{array}{l} C_4, H_4, NO_4 = 2AL H \\ C_2, H_3 \end{array} \right.$$

Methyl - Strychnin - Hydrat kommt folgendi

$$N \left\{ \begin{array}{c} C_{42} H_{*0} N O_{4} \\ C_{2} H_{*} \end{array} \right\} O$$

$$\begin{array}{c} \text{Sauerstoffsalze} = N \left\{ \begin{array}{c} C_{34} H_{7}, NO_{3} \\ C_{2} H_{3} \\ H \end{array} \right\} O + \text{Saure} \\ \begin{pmatrix} C_{44} H_{22} NO_{3} \\ C_{2} H_{3} \\ C_{3} H_{3} \\ \end{pmatrix} + J, Br, Cl \\ \begin{pmatrix} C_{4} H_{3} \\ C_{4} H_{3} \\ C_{4} H_{3} \\ \end{pmatrix} + J, Br, Cl \\ \end{pmatrix}$$

chweidnitz den 1. August 1859.

Ueber die Gänsegalle und die Zusammensetzung der Taurochenocholsäure; von VV. Heintz und J. VV islicenus.

erste Untersuchung der Gänsegalle ist von Tiedenn und Gmelin ') ausgeführt worden. Bei der mannsten Methode solcher Untersuchungen in den zwanziger ren und wegen nur geringer Mengen des den genannten chern zu Gebote stehenden Materiales lassen die Ermisse jener Arbeit die eigentliche Natur der Gänsegalle lich im Dunkeln. Sie sind im Wesentlichen folgende: in Alkohol unlösliche Theil der zur Trockne abgepRen Gallenstüssigkeit der Gause besteht aus in Wasser 🖍 in Essigsäure nur wenig löslichem Schleim und aus p speichelstoffartigen Materie, welche von heifsem Wasuigenommen wird. Die alkoholische Lösung giebt beim kteln mit Aether einen starken Niederschlag. Die über melben stehende gelbbraune Flüssigkeit hinterlaßt nach Verdampfen ein sprödes, braunes Harz, welches au-.Gallenbarz noch Talg- und Oelsäure zu enthalten int. Die wäßrige Lösung des durch Acther hervorgehten Niederschlages wird durch Bleizucker nicht, wohl Tiedemann und Gmelin, die Verdauung nach Versuchen. Zweite eiflage, Bd. II, S. 143.

aber in reichlicher Menge durch Bleiessig gefallt. Wird der so erhaltene Bleimederschlag durch Schwefelwasserstoff zersetzt und die Flüssigkeit abfiltrirt und verdampft, so löst sich der Rückstand größtentheils in warmem Wasser auf, beim Erkalten aber scheidet sich eine weiße Substanz wolkig ab und setzt sich langsam zu Boden. Den in kaltem Wasser leicht löslichen Körper erklärten Tiedemann und Gmelin für Pikromel. Außerdem wolken sie durch Auskochen des Schwefelbleiniederschlages mit Wasser noch Gallenharz gewonnen haben. Die Unterstehung der Asche der Gänsegalle ergab vorzugsweise Natronverbindungen.

Nachdem durch Strecker's ausgezeichnete Arbeit über die Ochsengalle und die von ihm in Gemeinschaft mit Gunde lach unternommenen Untersuchung der Schweinegalle die Natur jenes wichtigen thierischen Sekretes aufgeklärt und zugleich der Nachweis geführt worden war, das die Gallen verschiedener Thiere ihrer Zusammensetzung nach verschiedene Bestandtheile enthalten, welche jedoch in der Art ihrer Zerlegung große Achnlichkeiten zeigen, unternahm Marsson ') eine neue Untersuchung der Gansegalle, welche ihn in derselben eine eigenthümliche schwefelhalige Säure vermuthen liefs, für die er den Namen - Chenochelinsäure« vorschlug. Zu dieser Annahme bewog ihn die rhombisch-tafelförmige Krystallgestalt des aus der alkoholischen Lösung durch Aether gefällten Natronsalzes der Säure, der große Schwefelgehalt desselben und einige eigenthümliche Reactionen, z. B. die Fällung durch Salzsäure, Chlorbaryum und Chlorcalcium. Die elementare Zusammensetzung vermochte Marsson indessen nicht zu ermttelu, da die eine angestellte Elementaranalyse zu keiner Formel fübrte.

Durch Vermittelung von Frau Dähuert in Rögenwalde und Frau Bauer in Stolp gelang es uns, einer größeren Menge von Gänsegalle habhaft zu werden, zwar nicht der ganzen Gallenblasen, sondern nur des Inhaltes derselben,

<sup>1)</sup> Archiv der Pharmacie 2, Reihe Bd. 58, S 138.4

her behufs besserer Conservirung mit starkem Alkohol sicht worden war. In Folge davon hatte sich schon der to Theil des Gallenschleims abgeschieden. Zu seiner Ludigen Entfernung wurde noch viel sehr starker Alkoingesetzt, die Lösung dann von dem flockigen Niedere abfiltrirt und im Wasserbade möglichst zur Trockne impft. Die zurückbleibende braune Masse wurde gepulwobei der tliegende Staub die Respirationsorgane sehr infficirte, und das Pulver in einer wohl verschlossenen nen Flasche mit absolutem Alkohol geschüttelt. Der to Theil löste sich auf und nur etwas Schleim und Farbblieben zurück. Die braune alkoholische Lösung wurde Aetherzusatz pflasterartig gefällt, der Niederschlag in bol gelöst und abermals durch Aether abgeschieden. We vereinigten ätherischen Flüssigkeiten hinterließen Verdunsten ein goldgelbes Oel, in welchem concengruppirte Nadeln emes krystallinischen Körpers bebar waren. Da diese sich durch Wasser nicht auszie-Betsen, suchten wir sie durch Auflösung des Fettes in oform und Schwefelkohlenstoff zu gewinnen. Indessen Mich, denn beide Flüssigkeiten lösten auch die Krywelche namentlich aus der Chloroformlösung sehr anschossen. Nur durch wiederholtes Abpressen zwi-Fliefspapier, wobei die ölige Masse in dasselbe ein-, und durch mehrmaliges Umkrystallisiren aus Aether g es uns, sie ziemlich rein von Beimengungen zu er-Sie stellten so eine schneeweiße, etwas verfilzte ngfänzende Krystallmasse dar. In siedendem Wasser dzen sie sofort und erstarrten beim Erkalten wiederum allinisch, ohne gelöst zu werden. Kochende Kalilauge Merte sie ebenso wenig, wie Chlorwasserstoffsäure. Hkoholische Lösung reagirte vollkommen neutral. Die titat dieser Substanz war so gering, dass weitere Verdamit nicht angestellt werden konnten. Natürlich auch die Zusammensetzung unermittelt bleiben. as beim Abpressen dieser Krystalle in das Papier einagene Oel wurde durch Aether wieder ausgezogen

und derselbe darauf verdunstet. Kalilauge verseifte bein Kochen den gelben öligen Rückstand leicht und vollkommen. Nach dem Abheben der Seife wurde sie mit Wasser übergossen. Sie löste sich in einer kleinen Quantität desselben vollkommen klar auf. Durch Zusatz von Schwefelsäure wurden die Fettsäuren für sich abgeschieden und bildeten ein gelbliches Oel. Mit Baryt liefs sich eine in Wasser unlösbebe Verbindung darstellen. Die bei der ersten Verseifung est standene kalihaltige Flüssigkeit neutralisirten wir mit Schwefelsäure, dampften zur Trockne ein und behandelten mit absolutem Alkohol. Nach dem Verdunsten desselben blieb eine dicke, gelbliche, in Wasser lösliche Flüssigkeit zurtick, welche sowohl am Geschmack als auch durch die Entwicklung von Acrolein bei der trocknen Destillation als Glycerin sicher erkannt wurde. Die Gänsegalle enthält also Glyceride flüssiger Fettsäuren.

Der durch Aether in der alkoholischen Lösung der Galle hervorgebrachte Niederschlag wurde im Wasserbade zur Trockne gebracht, was sehr schwer und nur durch fortwährendes Umrithren gelang; der Rückstand wurde wieder in absolutem Alkohol gelöst und mit frisch ausgegläbter Thierkohle behandelt. Eine vollständige Entfärbung war trotz mehrfacher Versuche nicht zu erreichen. Ein Theil der gelb gefarbten Lösung wurde darauf durch was serhaltigen Aether gefällt und einige Tage lang sich selbst überlassen. Es hatte sich der amorphe, weiche Niederschlag in eine krystallmische Masse verwandelt. Die Krystalls waren kleine rhombische Tafeln, wie sie Marsson schon beobachtete, von einem Durchmesser bis zu einer halben Linic. An der Lust zerflossen sie sehr schnell. Diese rhombischen Tafelu, welche Marsson als das Natronsali der Chenocholmsaure betrachtete, sind undessen nicht die einzigen Krystalle, welche sich bei längerem Stehen des ätherischen Niederschlages bilden. Hoch über demselben. an den Wänden des Glasgefäßes setzen sich nämlich aus der alkoholisch-ätherischen Flüssigkeit concentrisch gruppirte, sehr dünue, bis einen Viertelzoll lang werdende

weiße Nadeln an, deren Substanz in der Flüssigkeit somit etwas löslich zu seyn scheint. Die Anzahl dieser Krystalle war so gering, dass damit kein anderer Versuch angestellt werden konnte, als der den Nachweis führende, dass sie eine organische Säure und eine feuerseste Basis enthalten. Letztere blieb nach dem Verbrennen geschmolzen zurück und reagirte, mit einem Tropfen Wasser beseuchtet, stark alkalisch. Beide Salze, sowohl das rhombisch tafelförmige als das nadelformige, sind in Wasser sehr leicht löslich.

Mit der wässerigen Lösung eines Theiles der Gallensubstanz stellten wir einige qualitative Versuche an.

Durch Essigsäure und Weinsteinsaure nicht, wohl aber durch Salzsäure wird die Gallensäure flockig abgeschieden. Indessen ist sie uur in einem Ueberschusse des letzteren Reagens unlöslich. Ist dieser entfernt, so verschwindet der gebildete Niederschlag bei Zusatz von reinem Wasser sofort.

Neutrales essigsaures Blei bringt keinen Niederschlag bervor. Nach längerer Zeit erst, schneller beim Kochen, entsteht eine geringe Trübung, welche sich flockig zu Boden setzt.

Basisch essigsaures Bleioxyd dagegen bringt sogleich eine starke pflasterartige Fällung hervor. Der Niederschlag ist in Alkohol etwas löslich.

Chlorbarium und Chlorcalcium gaben weifse, in Wasser nicht, wohl aber in Alkohol lösliche flockige Niederschläge.

Schwefelsaure Maguesia fallt nichts. Erst auf Zusatz von etwas Ammoniak entsteht ein weißer flockiger, in Salmiaklösung wieder verschwindender Niederschlag.

Das braune, durch Eisenchlorid gefällte Eisensalz ist leicht löslich in Alkohol, aus welchem es durch Wasserzusatz wieder abgeschieden wird. Ebenso verhält sich das weifsliche Manganoxydulsalz.

Essigsaures Kupferoxyd und salpetersaures Silberoxyd bringen keine Niederschläge hervor, ebensowenig Quecksilberchlorid, während salpetersaures Quecksilberoxyd eine mit der Zeit zunehmende Trübung verursacht.

Behuls der Bestimmung der Aschenbestandtheile wurde eine kleinere Quantität Gallensubstanz nach möglichstem vorherigen Austrocknen verbrannt. Sie wird dabei zuerst ziemlich dünnflüssig und schäumt stark auf. In Folge davon bleibt eine poröse Kohle übrig, welche ziemlich schwer verbreunt. Die farblose alkalisch reagirende Asche bleibt in geschmolzenem Zustande zurück. Sie besteht zumeist aus schwefelsaurem Natron, enthält aber auch noch etwas Chlor

und eine nicht unbeträchtliche Menge Kali.

Um das vorhandene Chlornatrium und womöglich auch das Kali zu entfernen, nahmen wir die von Strecker und Gundelach bereits angewendete Reinigung des Gallensalzes mit vollkommen neutralem schwefelsauren Natron vor. Eine concentrirte wasserige Lösung des ersteren wird durch eine eben solche des Glaubersalzes in Gestalt zähflüssiger Tropfen zerfällt, welche nach einigen Tagen fester werden, indessen doch nicht vollständig erhärten. Diese Fällung und mehrtägige Digestion wurde noch einige Male wiederholt, das Gallensalz darauf im Wasserbade völlig getrocknet und mit absolutem Alkohol ausgezogen. Es konnten nun weder Chlor noch Schwefelsäure in der Losung nachgewiesen werden. Beim Verdampfen blieb das Gallensalz als hellgelbe amorphe Masse zurück, welche nach der Fällung der alkoholischen Lösung durch Aether wiederum zu den charakteristisches rhombischen Tafeln wurde, während sich keine Spur der concentrisch gruppirten Nadeln mehr zeigte, von welchen daher wohl anzunehmen ist, dass sie das Kalisalz der Gausegallensäure waren, welches sich jedenfalls mit dem schwefelsauren Natron in das Natronsalz und schwefelsaures Kali umgesetzt hatte. Diese Ansicht findet durch die Abwesenheit des Kalis in der Asche der so gereinigten Substans ihre Bestätigung.

Zur Ausführung von Elementaranalysen wurde das reine Gallensalz im Luftbade bei 100 bis 110° getrocknet. lange noch Wasser entwich, war die Masse weich und blasig, nach dem vollständigen Austrocknen aber bildete sie

eine spröde, lockere, leicht zerreibbare Masse, deren frisch bereitetes Pulver böchst elektrisch war.

Die Kohlenstoff- und Wasserstoffbestimmung der in einem Platinschiffchen befindlichen Substanz wurde durch Verbrennen im Sauerstoffstrom mit einer Mischung von Kupferoxyd und Bleioxyd und vorgelegten blanken Kupferspähnen vorgenommen. Als die Analysen I bis IV auf diese Weise längst ausgeführt waren, machte Limpricht') darauf ansmerksam, dass glühendes Kupfer die Kohlensäure theilweise zu Kohlenoxyd reducire. Ehe noch Lautemann nachwies 2), dass nur fein vertheiltes Kupfer, nicht aber feste Spähne dieses Metalles jene Reduction hervorzubringen im Stande seyen, unternahmen wir eine Controlverbrennung, welche so eingerichtet war, dass die blauken Kupferspähne im Verbrennungsrohre zwischen zwei Kupferoxydlagen eingeschlossen waren, so dass sich das gebildete Kohlenoxyd wieder zu Kohlensäure hätte oxydiren müssen. Die Ergebnisse dieser Analyse V stimmen übrigens mit denen von I bis IV fast genau überein, so dass schon daraus hervorging, dass eine solche Reduction durch die glübenden Kupferspähne nicht hatte erfolgen können.

verbrennbar, da sie von der geschmolzenen, aus schwefelsaurem Natron bestehenden Asche umschlossen und so der Sauerstoffeinwirkung entzogen wurde. Der Inhalt des Platinschiffehens wurde deshalb mit Wasser auf ein gewogenes Filter gebracht, die Kohle dort gut ausgewaschen, das Ganze getrocknet und gewogen. Das ganze Uebergewicht kam indessen nicht dem Kohlenstoff zu. Nach dem Verbrennen des Filters war nämlich die Aschenmenge stets größer als das Gewicht der Filterasche seyn konnte, jedenfalls in Folge davon, dass die Kohle noch etwas Natronsalz zurückgehalten hatte. Die Menge des Kohlenstoffs wurde jedesmal durch Subtraction des Aschenmehrgewichtes von dem zuerst erhaltenen Uebergewichte leicht berechnet.

<sup>1)</sup> Ann. d. Chem. u Pharm Bd. CVIII, S 46.

<sup>2)</sup> Ann. d. Chem. v. Pharm. Bd. CIX, S. 301.

1663 Grm. Substanz gaben 0,1338 Grm. W 7 Grm. Wasserstoff oder 8,94 Proc. und 0,0 densaure = 0,0990 Grm. Kohlenstoff, wozu m. an nachgewogenem Kohlenstoff kommer leo 0,0993 Grm. oder 59,71 Proc.

2727 Grin. Substanz gaben 0,2128 Grin. W 1 Grin. Wasserstoff — 8,67 Proc. und 0,5947 ite = 0,16219 Grin. Kohlenstoff, dazu an na Kohlenstoff 0,0005 Grin.; im Ganzen also 0,1 i 59,66 Proc.

1544 Grm. Substanz lieferten 0,1431 Grm. W Grm. Wasserstoff oder 8,64 Proc., und 0, blensaure = 0,1094 Grm. Kohlenstoff; dazu genem Kohlenstoff 0,0006 Grm., in Summa m oder 59,75 Proc.

1,1921 Grm. Substanz gaben 0,1516 Grm. W I Grm. Wasserstoff oder 8,77 Proc., und 0, schwefelsauren Baryt; woraus sich der Gehalt an Schwefel zu 0,03541 Grm. oder 5,74 Proc. berechnet.

Zur Bestimmung der Aschenmenge wurde das Salz im Platintiegel bis zum Verbrennen aller Kohle bei Luftzutritt geglüht, Schwefelsäure hinzugesetzt und nach Verjagung des Ueberschusses durch Glühen gewogen.

1X. 0,8846 Grm. Substanz hinterliefsen 0,1107 Grm. schwefelsaures Natron = 0,04845 Grm. Natron oder 5,48 Proc.

X. 0,7769 Grm. hinterliefsen 0,0998 Grm. schwefelsaures Natron = 0,04368 Grm. Natron oder 5,63 Proc.

Die Resultate der Analyse stellen sich danach folgendermaßen:

Das Salz enthält in 100 Theilen:

|             |    | ĭ     | 11    | ш     | IV    | v     | VI      |
|-------------|----|-------|-------|-------|-------|-------|---------|
| Kohlenstoff | =  | 59,71 | 59,66 | 59,75 | 59,78 | 59,71 |         |
| Wasserstoff | =  | 8,94  | 8,67  | 8,64  | 8,77  | 8,70  | _       |
| Stickstoff  | =  |       | _     |       | _     | _     | 3,97    |
| Schwefel    | =  | _     | _     |       | _     | _     | _       |
| Sauerstoff  | =  | _     | _     | _     |       | _     | _       |
| Natron      | =  |       | -     | _     | _     | _     | _       |
|             |    | VII   | VIII  | ıх    |       | х     | Mittel  |
| Kohlenstoff | =  |       |       | _     |       |       | 59,72   |
| Wasserstoff | =  |       | _     | _     |       | -     | 8,74    |
| Stickstoff  | == | 3,97  |       |       |       | -     | 3,97    |
| Schwefel    | =  | _     | 5,71  |       | -     | _     | 5,74    |
| Sauerstoff  | =  | _     |       | _     | -     |       | 16,28   |
| Natron      | =  | _     |       | 5,4   | 8 5   | 5,63  | 5,55    |
|             |    |       |       |       |       | ]     | 100,00. |

Aus diesen Zahlen kann eine Formel für die in dem analysirten Salze enthaltene Säure nicht abgeleitet werden, ebenso wenig wie Marsson nach den Resultaten seiner Analysen dazu im Stande war. Dieselben stimmen übrigens nicht zu den unserigen, wahrscheinlich weil er die Galle nicht mit schwefelsaurem Natron behandelt und also eine weniger reine Substanz angewendet hatte.



556

# nd in 100 Theilen Gallensalz

 Kohlenstoff
 = 57,19

 Wasserstoff
 = 8,39

 Stickstoff
 = 3,48

 Schwefel
 = 6,34

 Sauerstoff
 = 19,82

 Natron
 = 4,78

 100,00

betaut zu thun hatten, ging außer aus der ge noch daraus hervor, dass die wässerige Lüsun tes mit neutralem essigsaurem Bleioxyd nach en noch immer einen geringen Niederschlag riahrung übrigens gelehrt hat, dass die schweiensäuren überhaupt nicht ganz von den schweiaren besreit werden können, so stellten auch laterial zu schonen, keme weiteren Reinigung, sondern schritten sogleich zur Zerlegne trennt. Im Wasserbade zur Trockne verdampst, blieb eine weiche, bräunliche Masse, die Säure, zurück. Beim Uebergießen mit Wasser löste sie sich zum größten Theile darin auf, hinterließ aber eine weiße, perlmuttergläuzende Substanz in sehr geringer Quantität, auf welche wir später zurückkommen werden. Jedenfalls ist es dieselbe, welche schon Tiedemann und Gmelin beobachteten.

Die wässerige Gallensäure reagirte entschieden sauerMit Barytwasser versetzt, gab sie einen starken, dichten
Niederschlag. Nach Zusatz eines großen Ueberschusses von
Barythydrat wurde das Ganze in einem mit langem Condensationsrohre versehenen Kolben 36 Stunden lang im
Kochen erbalten, wobei der Niederschlag mehr und mehr
eine feinkörnige Beschaffenheit annahm. Nach dem Erkalten
wurde das überschüssige Barythydrat, welches sich krystallinisch abgesetzt hatte, in Wasser gelöst und filtrirt. In
dem auf dem Filter zurückgebliebenen Niederschlage mußte
die durch Spaltung entstandene Säure, in der Flüssigkeit
dagegen das Taurin oder ein diesem ähnlicher Körper euthalten seyn.

Zur Entfernung des Baryts wurde Kohlensäure durch die Flüssigkeit geleitet, die wässerige Lösung von dem niedergeschlagenen kohlensauren Baryt abfiltrirt und zur Trockne verdunstet. Es blieb eine gelbliche krystallinische Masse zurück, welche sich in Wasser zum größten Theile löste. Das Unlösliche war kohlensaurer Baryt. Der Verdampfungsrückstand der wässerigen Flüssigkeit bestand fast vollständig aus farblosen, durch eine gelbe zähe Substanz ver unreinigten Krystallen. Die Masse wurde zunächst mit salzsäurehaltigem Alkohol übergossen, um so vielleicht vorhandenes Glycocoll zu lösen. In der That blieben nach dem Verdunsten des Alkohols auf einem Uhrglase seine verfülzte Nadeln, jedensalls salzsaures Glycocoll, zurück; freilich in so geringer Menge, dass an eine nähere Untersuchung nicht zu denken war.

Den in salzsäurehaltigem Alkohol unlöslichen Theil der Krystallinasse erhielten wir durch mehrmaliges Umkrystalli-

g farblos. Die Gestalt der zum Theil sehr anten Krystalle war vollständig die des Tandanach die Identität des viel Schwesel entheres mit dem Taurin zweiselles war, stelltet vollständigen Sicherung, zwei Kohlenstoffoffbestimmungen an.

en im Sauerstoffstrome mit einem Gemisch od und Bleioxyd und vorgelegten blanken Kand, 1826 Grin. Wasser = 0,02029 Grm. Wasser Proc. und 0,2451 Grm. Kehlensäure = 0,06 hlenstoff oder 19,29 Proc. Das Platinschiff m die Substanz verbrannt worden war, battwicht wie vorher. Die Substanz war also i.

.2232 Grm. Substanz gaben 0,1143 Grm. Vi Grm. Wasserstoff oder 5,69 Proc. und 0,1571 re = 0,042845 Grm. Kohlenstoff oder 19,20

Behandlung mit Wasser noch etwas Stickstoff enthielt, von unzersetzter Gallensäure also nicht vollständig frei war, wurde sie noch einmal an Baryt gebunden und einen Tag lang mit einem Ueberschuss desselben gekocht. Auf dieselbe Weise wie früher abgeschieden und gereinigt, eutwickelte sie indels beim Erhitzen mit frisch ausgeglühtem Natronkalk noch immer etwas Ammoniak. Sie wurde daher mit viel Kalilauge versetzt und noch sechs Stunden lang im Kochen erhalten. Beim Erkalten schied sich das Kalisalz aus der in der Wärme durchsichtigen Lösung ab, wurde aber nach dem Entfernen der Kalilauge von Wasser leicht

aufgenommen.

Durch Chlorwasserstoffsäure unlöslich abgeschieden, wurde die Säure auf dem Filtrum gesammelt, mit Wasser would ausgewaschen, abgepresst, getrocknet und in absolutem Alkohol gelöst. Beim Eindampfen der Lösung blieb sie wiederum als barzige beligeblich gefärbte Masse zurück, welche nuu frei von Stickstoff war und auf dem Platinblech ohne Rückstand verbrannte. Weder durch langsames Verdunsten der alkoholischen oder ätherischen Lösung, noch auch durch Niederschlagen vermittelst Wasser war sie krystallinisch zu erhalten. In letzterem Falle schied sie sich völlig amorph ab und setzte sich größtentheils zu Boden, nie aber vollständig, denn selbst nach monatelangem Stehen der Flüssigkeit blieb stets noch ein Theil äußerst fein suspendirt. Nur einmal gelang es uns, die Säure krystallinisch zu erhalten, und zwar als wir die alkoholische Lösung, ohne eine Spur der Säure niederzuschlagen, mit Wasser verdünnten und mehrere Wochen lang sich selbst überließen. Die Form der Krystalle war aber nicht vollständig deutlich zu erkennen, doch schien sie ein kurzes, an den Enden mannichfaltig abgestumpftes Prisma zu seyn. In alkoholischer Lösung reagirt sie sauer und giebt mit Zucker und Schwefelsäure die blutrothe für die Gallensäuren charakteristische Färbung. Bei 100° getrockuet erweichte sie zunächst, wurde aber nach Entfernung des Wassers fest und zerreibbar. Das frisch bereitete Pulver war im höchsten Grade elektrisch. Zwei damit angestellte Elementaranalysen hatten folgende Resultate.

I. 0,1942 Grm. lieferten beim Verbrennen 0,1772 Grm. Wasser = 0,019689 Grm. Wasserstoff oder 10,14 Proc. und 0,5370 Grm. Kohlensäure = 0,14645 Grm. Kohlenstoff oder 75,41 Proc.

II. 0,1694 Grm. Substanz gaben 0,1528 Grm. Wasser, = 0,016978 Grm. Wasserstoff oder 10,02 Proc. und 0,4671 Grm. Kohlensäure = 0,12739 Grm. Kohlenstoff oder 75,20 Proc.

Die analysirte Säure, auf dieselbe Weise gebildet wie die Cholalsäure aus der Taurocholsäure, ist weder mit dieser, noch mit der Hyocholalsäure identisch. Schon ihr in manchen Beziehungen abweichendes Verbalten, ja selbst die Krystallform des Natronsalzes der ursprünglichen Gänsegallensäure ließen eine Verschiedenheit vermuthen, und die Analyse bestätigt es vollkommen. Die gefundenen analytischen Ergebnisse liegen sehr weit von den für die Cholalsäure von Strecker gefundenen ab, namentlich ist der Kohlenstoffgehalt viel größer, der Sauerstoffgehalt dagegen viel kleiner als bei der Cholalsäure. Schon näher stehen die für die Hyocholalsaure nach Strecker's und Gundelach's Formet berechneten Zahlen. Die Hyocholalsäure enthält, als C30 H40 O3, in 100 Theilen

Kohlenstoff 74,26 Wasserstoff 9,90 Sauerstoff 15,84 100,00.

Der Kohlenstoffgehalt der von uns analysirten Substams ist noch um etwa 1 Proc. höher, das Atomgewicht derselben also vermuthlich größer als das der Hyocholalsäure. Vollständig genau stimmen übrigens die von uns erhaltenen Zahlen zu keiner Formel, doch liegen sie in der Mitte zwischen zwei nur wenig von einander verschiedenen, zwischen C<sub>5.4</sub> H<sub>4.4</sub> O<sub>8</sub> und C<sub>5.4</sub> H<sub>4.2</sub> O<sub>8</sub>.

| Bereck      |              | Gefunden |        |        |
|-------------|--------------|----------|--------|--------|
| C, 4 H42 O, | C, 4 1144 O. | 1.       | II.    | Mittel |
| C = 75,35   | 75,00        | 75,41    | 75,20  | 75,31  |
| H = 9,77    | 10,19        | 10,14    | 10,02  | 10,08  |
| O = 14,88   | 14,81        | 14,45    | 14,78  | 14,61  |
| 100,00      | 100,00       | 100,00   | 100,00 | 100.00 |

Der Kohlenstoffgehalt unserer Säure, welche am besten als Chenocholalsäure zu bezeichnen ist, stimmt mehr zur ersteren, der Wasserstoffgehalt dagegen besser zur zweiten Formel. Es ist hiernach nicht sicher zu entscheiden, welche von beiden der Chenocholalsäure zukommt. Vollständig rein war sie nicht. Sie enthielt noch eine gelblich färbende fremde Substanz. Der für die erste Formel um 0,29 Proc. zu bohe Wasserstoffgehalt indessen nahm uns von Anfang an mehr für die Formel C34 H44 O8 ein, welche sich von der Hyocholalsäure um ein Mehr von C4 H4 unterscheidet.

Die Chenocholalsäure löst sich in kalter concentrirter Kalilauge nicht auf, vereinigt sich aber doch, namentlich beim Erwärmen, mit der Basis. Sohald die Lauge abgegossen ist, wird das Kalisalz leicht von reinem Wasser aufgenommen. Um es von einem Ueberschufs an Kali vollständig zu reinigen, leiteten wir durch die Lösung einen Kohlensäurestrom bis alles Alkali in kohlensaures Salz übergeführt war, dampften zur Trockne ein und lösten das chenocholalsaure Kali in absolutem Alkohol. Nach dem Verdunsten blieb es als amorphe, klare Masse zurück. Aus der alkoholischen Lösung wird es durch Aether gefällt, setzt sich aber auch hier nicht krystallinisch, sondern als zähe durchsichtige Masse ab. Die wässerige und alkoholische Lösung werden durch Kohlensäure getrübt, letztere durch die Fällung von kohlensaurem Kali. Ob sich dabei ein saures Kalisalz bildet, haben wir nicht ermitteln können.

Aus dem Kalisalz stellten wir durch doppelte Zersetzung mit Chlorbaryum den chenocholalsauren Baryt dar. Er fällt als flockige Masse zu Boden, welche auf dem Filter gesam-

melt und mit Wasser ausgewaschen werden kann. Nach dem Trocknen lösten wir ihn in absolutem Alkohol und fällten durch Aether. Es gelang uns, auf diese Weise kleme, weiße, nadelförmige Krystalle von starkem Glasglanz un erhalten. In Wasser ist das Salz nur sehr schwer löslich, viel leichter dagegen in Alkohol. Beide Lösungen werden durch Kohlensaure unter Bildung von kohlensaurem Baryt zersetzt.

Bei stärkerem Erhitzen schmilzt das Salz, bläht sich unter Schwärzung auf und verbrennt mit stark rufsender Flamme, während kohlensaurer Baryt zurückbleibt.

Das Salz wurde bei 100° vollständig getrocknet und in einem Platinschiffchen im Sauerstoffstrome verbrannt. Während der ersten Analyse stieg ein Theil der aufschäumendes Masse aus dem Platinschiffchen herans und blieb an den Wandungen des Verbrennungsrohres sitzen. In Folge davon war die Barytbestimmung unbrauchbar und auch der Kohlenstoffgehalt fiel natürlich etwas zu niedrig aus.

I. 0,1465 Grm. Substanz gaben 0,1111 Grm. Wasser = 0,012344 Grm. Wasserstoff oder 8,43 Proc. und 0,3413 Grm. Kohlensäure. Hierzu kommen aus 0,0266 Grm. kohlensäurem Baryt noch 0,00600 Grm. Kohlensäure, in Summa also 0,3473 Grm. = 0,09472 Grm. Kohlenstoff oder 64.66 Proc.

11. 0,1564 Grm. Substanz gaben 0,1192. Grm. Wasser 0,01324 Grm. Wasserstoff oder 8,47 Proc. und 0,3642 Proc. Kohlensäure, zu welcher, aus 0,0315 kohlensaurem Baryt, noch 0,00704 Grm. Kohlensäure hinzukommen; im Gauzen also 0,37124 Grm. — 0,10125 Grm. Kohlenstoff oder 64,74 Proc. und endlich 0,02146 Grm. Baryt — 15,64 Proc.

Außerdem unternehmen wir noch eine Barytbestunmung durch Verbreunen einer später bereiteten Portion des krystallisirten Salzes im Platintiegel.

III. 0,1820 Grm. Substanz gaben 0,0357 Grm. kohlensaurem Baryt = 0,02773 Grm. Baryt oder 15,15 Proc.

Zur Vergleichung der gefundenen Werthe mit den für die beiden oben als möglicherweise passend bezeichnetes

ormeln berechneten Zahlen diene folgende vergleichende Jebersicht;

| fi. | Berech   | aet för    |       | Gefunden |       |        |
|-----|----------|------------|-------|----------|-------|--------|
| C.  | H41 BaO, | C. H. B.O. | T     | 11       | 111   | Mittel |
| C   |          |            | 64,66 | 64,74    | _     | 64,70  |
| H   | 8,24     | 8,61       | 8,43  | - 8,47   | _     | 8,45   |
| O   | 11,26    | 11,21      | _     | 11,16    | 1470  | 11,46  |
|     | aO 15,37 | 15,32      | -     | 15,64    | 15,15 | 15,39  |
| 15  | 100,00   | 100,00     |       | 100,00   |       | 100,00 |

Da besondere Sorgfalt auf die Wasserstoffbestimmunen verwendet worden war, so bleibt wohl kein Zweifel der Richtigkeit der Formel C<sub>5</sub>, H<sub>4</sub>, BaO<sub>6</sub> für den cheocholalsauren Baryt und C<sub>5</sub>, H<sub>4</sub>, O<sub>8</sub> für die Chenocho.

Dieselbe ist also der Hyocholalsäure homolog und unerscheidet sich von dieser durch ein Plus von C. H.

Unter der Annahme, dass die Gänsegallensäure, welche vir statt des von Marsson vorgeschlagenen Namens "Cheocholinsäure", welchen sie mit der schweselsen Hyochoinsäure zusammenstellen würde, Taurochenocholsäure zu 
enennen vorschlagen, sich unter denselben Vorgängen in 
Taurin und Chenocholalsäure spalte, wie diess Strecker für 
ie Choleinsäure oder Taurocholsäure voraussetzt, so muss 
hre Zusammensetzung durch die Formel C<sub>5 9</sub> H<sub>4 9</sub> N S<sub>2</sub> O<sub>1 2</sub> 
ausgedrückt werden, da

 $C_{56}H_{49}NS_2O_{12} + 2HO = C_{54}H_{44}O_8 + C_4H_7NS_2O_6$ 

Das Natronsalz der Taurochenocholsäure

Css H48 NaNS, O12

erlangt

| Css  | = | 348 | = | 62,03  |
|------|---|-----|---|--------|
| H4.0 | = | 48  | = | 8,56   |
| N    |   | -14 | = | 2,50   |
| S,   | = | 32  | = | 5,70   |
| 0,   | = | -88 | = | 15,69  |
| NaO  | - | 31  | = | 5,52   |
|      |   | 561 |   | 100.00 |

Mit den für das taurochenocholsaure Natron gefundenen procentischen Werthen verglichen, zeigte sich hier ein zu hober Kohlenstoffgehalt, während die für den Stickstoff berechnete Zahl niedriger als die gefundene ist. Letzteres erklärt sich daraus, dass durch die Reinigung mit schweselsaurem Natron im Gallensalze vorhandenes Ammoniumoxydsalz nicht zersetzt werden konnte und der von diesem berrührende Stickstoff also nicht entfernt worden ist. Für den um etwas mehr als 2 Proc. zu niedrigen Kohlenstoffgehalt indessen genügt diese Erklärung durch das Vorhandenseyn anderer, kohlenstoffärmerer Verunreinigungen nicht völlig.

Bei Weitem besser stimmen die berechneten Zahlen zu den gefundenen, wenn angenommen wird, die Taurochenscholsäure spalte sich in Chenocholalsäure und Taurin, ohne Wasser aufzunehmen. Dagegen sprechen indessen alle übrigen bekannten Spaltungsvorgänge durchaus. Eher möglich wäre es, daß das taurochenocholsaure Natron nach den Trocknen noch zwei Aequivalente nicht zu seiner Constitution gehörigen Wassers zurück hielte. Unter dieser Voraussetzung wären die für dasselbe berechneten Procentiablen der Elemente, denen wir die gefundenen im Mittel beifügen, folgende

|       | Be  | rechnot | Gefanden |
|-------|-----|---------|----------|
| C. =  | 348 | 60,10   | 59,72    |
| H. =  | 50  | 6,64    | 8,74     |
| N =   | 14  | 2,42    | 3,96     |
| S, =  | 32  | 5,53    | 5,74     |
| 011 = | 104 | 17,96   | 16,29    |
| NaO = | 31  | 5,35    | 5,55     |
|       | 579 | 100,00  | 100,00   |

Auch die Annahme, dass nur ein Aequivalent Wasser mit dem taurochenocholsauren Natron verbunden bleibe, lässt sich noch ziemlich gut mit den durch die Elementaranalyse gewonnenen Zahlen vereinigen. In diesem Falle stellen sich die berechneten Werthe folgendermassen:

== 348 === 61,05 49 == 8,60 H., 14 == 2,46 32 =5,61 96 === === 16,84 NaO == 31 =5,44570 100,00

Einen vollgültigen Beweis für irgend eine dieser An-

Andere Salze der Chenocholalsäure konnten wir nicht zur Analyse hinreichenden Mengen darstellen. Mit nur whr geringer Quantität des Kalisalzes machten wir jedoch wir einige Reactionsversuche, die nachstehende Ergebnisse unten.

Die wässerige Lösung des chenocholalsauren Kalis giebt reifse, flockige, in Alkohol lösliche Niederschläge mit Chloralcium, schwefelsaurer Magnesia, schwefelsaurem Zinkoxyd, necksilberchlorid, salpetersaurem Quecksilberoxydul, neuralem essigsaurem Bleioxyd und salpetersaurem Silberoxyd. In Silbersalz schwärzt sich leicht im directen Sonnenlichte. Insigsaures Kupferoxyd giebt ein flockiges hellblaues Salz, Issenchlorid einen flockigen braunen Niederschlag.

Weiter oben erwähnten wir eine eigenthümliche, weitse, wystallinische, perlmutterglänzende Substanz, welche unselich zurückblieb, als die aus dem durch basisch essignares Bleioxyd hervorgebrachten Niederschlage vermittelst Ichwefelwasserstoff abgeschiedene und aus der alkoholischen besung durch Eindampfen gewonnene Taurochenocholsäuren Wasser gelöst wurde. Auf dem Filter mit Wasser auswaschen, wurde sie in absolutem Alkohol gelöst und die durch längeres Stehen an einem warmen Orte verduntet. Die Substanz blieb in kleinen, perlmutterglänzenden Lystallen zurück, welche sich unter dem Mikroskope meitens als Tafelfragmente darstellten. Nur selten waren utkommen ausgebildete Individuen zu sehen. Ihre Form tar eine sechsseitige Tafel, von deren Seiten zwei gegenberliegende atets länger waren als die übrigen. Die vier

an diesen liegenden Winkel waren deutlich größer als de beiden anderen, von den vier kürzeren Seiten gebildeten, so daß die zu Grunde liegende Krystallform eine rhombsche Tafel mit starken Abstumpfungen an den stumpferen Seitenkanten zu seyn schien. In Alkohol und Aether sud sie leicht löslich, nicht merklich aber in Wasser, welches die alkoholische Lösung milchig trübt, ohne daß sich selbst nach langem Stehen die Masse vollständig absetzte. Diese äußeren Eigenschaften sind vollkommen die der Paracholsäure. Eine Analyse kounte nicht vorgenommen werden da die gewonnene Menge äußerst gering war. Um die Natur der Substanz möglichst aufzuklären, unternahmen wir fast mit dem ganzen uns zu Gebote stehenden Materiale noch die folgenden Versuche.

Wir batten bemerkt, dass nach jedesmaligem Lösen und Eindampsen nicht mehr die ganze Menge krystallisiete, das vielmehr ein Theil sich stets zersetzte und die weißen Krystalle hell geblich särbte. Unter dem Mikroskope zeigte sich dann, dass außer den Tafelsragmenten noch andere Krystalle, büschelsörmig vereinigte, sehr seine Nadeln vorhanden waren.

Wir lösten einen Theil der rein weißen tafelformg krystallisirten Substanz in Alkohol und fällten mit beißen Wasser. Nachdem sich möglichst viel weiße Substanz abgesetzt hatte, dampften wir die darüber stehende milchit getrübte Flüssigkeit im Wasserbade zur Trockne ab und übergossen den Rückstand mit kaltem Wasser. Etwas weiße Substanz blieb zurück. Die filtritte wässerige Losung gab beim Eindampfen eine sauer reagirende, gelblich gefärbte Masse, welche ebenso wie die weißen Krystalle mit Zucker und Schwefelsäure die Pettenkofer sehe Reaction zeigte.

Es bleibt hiernach durchaus kein Zweifel mehr, daß die perlmutterglänzenden Tafeln wirklich eine Paracholsaut sind, ob dieselbe, wie die in der Ochsengalte enthaltent, oder eine der Gänsegalte eigenthümliche, bleibt wegen Margels einer Elementaranalyse ungewifs.

Wir hoffen in Zukunft die nicht zu voller Aufklärung

derselben zu sicherer Entscheidung bringen, durch zahlreichere Analysen mehrerer Salze der Chenocholalsäure die Formel derselben vollständig sicher stellen und ihre ferneren Zersetzungsweisen der Untersuchung unterwerfen zu können. Es bedarf dazu einer bei Weitem größeren Menge von Material, als wir für die biermit mehr als vorläufige Mittheilung, denn als abgeschlossenes Ganze der Oeffentlichkeit übergebene Arbeit zu unserer Verfügung hatten; voraussichtlich wird der kommende Herbst es uns in für unseren Zweck genügender Quantität zu Gebote stellen.

III. Ueber den Winkel der optischen Axen des Aragonits für die verschiedenen Fraunhofer'schen Linien; von G. Kirchhoff.

Hr. Heusser hat die Winkel der optischen Axen des Aragonits für farbiges Licht gemessen und seine Resultate verglichen mit den Werthen, die sich für diese Winkel aus den von Rudberg bestimmten Brechungscoefficienten desselben Krystalls ergeben 1). Die Bestimmungen von Rudberg beziehen sich direct auf die Fraunhofer'schen Linien; Hr. Heusser hat seine Messungen mit farbigem Lichte ausgeführt, das er theils durch die gelbe Kochsalzflamme, theils durch absorbirende Mittel von rother, grüner und blauer Farbe herstellte, bei der Bercehnung aber als übereinstimmend mit gewissen Fraunhofer'schen Linien annahm. Hr. Heusser findet erhebliche Unterschiede zwischen den aus seinen und den aus Rudberg's Beobachtungen abgeleiteten Resultaten: "wenn man aber bedenkt, sagt er « dass die mittleren Strahlen des angewandten Lichts in keinem Fall mit den entsprechenden Linien zusammen-

<sup>1)</sup> Diese Ann. Bd. 89, S. 532.

fallen, und außerdem in Erwägung zieht, welchen bedeutenden Einsluss auf den Winkel der optischen Axen ein kleiner Fehler in den Brechungscoöfficienten hat in dem Fall, wo jener Winkel aus den drei Brechungscoöfficienten berechnet wird, so kann man kaum eine genauere Uebereinstimmung erwarten.«

Es schien mir von Interesse zu untersuchen, in wie weit jene Unterschiede dem einem, in wie weit sie dem andem der beiden Umstände zuzuschreiben sind, die Hr. Heusser anführt, und ich habe deshalb die Messungen dieses an einer Weise wiederholt, bei der sie unmittelbar auf die einzelnen Fraunhofer'schen Linien sich beziehen.

Bei dem Apparate, den ich zu diesem Zwecke zusammengesetzt habe, fallen die durch einen Spiegel in horizontaler Richtung reflectirten Lichtstrablen durch ein Nicol'sches Prisma auf einen engen verticalen Spalt, der in dem Brendpunkte einer Liuse sich befindet; nachdem sie diese Liuse durchdrungen haben, treffen sie ein Flintglasprisma von etwa 45° brechendem Winkel, dessen brechende kants vertical ist, gehen dann durch ein astronomisches Fernrohe von nugefähr 12 maliger Vergrößerung, gelangen, nachdem sie aus dem Ocular dieses ausgetreten sind, an die Aragonitplatte und durchlaufen dann noch ein zweites astronomisches Fernrohr von etwa 1½ facher Vergrößerung und ein zweites Nicol'sches Prisma, bevor sie in das Auge der Beobachters treten.

Ist das zweite Fernrohr auf ein unendlich weit entferntes Object eingestellt und sind die Linsen des ersten in eine solche Entfernung gebracht, dass parallel auf das Objectiv fallende Strahlen parallel aus dem Ocular austreten so sieht der Beobachter einen Theil des Spectrums unt seinen dunkeln Linien und auf dem farbigen Grunde, den dieser darbietet, in unzählbarer Menge die schwarzen Curven, die durch Interferenz der durch Doppelbrechung in Krystall gebildeten Strahlen erzeugt werden; außerdem erblickt er, bei richtiger Einstellung, die beiden Fadenkreuze mit denen die beiden Fernröhre versehen sind.

Die Aragonitplatte ist an der nach unten verlängerten Axe eines Theodolithen befestigt, der auf einem kleinen Gerüste aufgestellt ist, läfst sich aber noch relativ gegen die Axe drehen um zwei Axen, die nahe senkrecht gegen einander und gegen jene sind. Nachdem das dem Auge näher liegende Fernrohr so eingestellt ist, dass ein unendlich weit entferntes Object mit seinem Fadenkreuze gleichzeitig deutlich erscheint, wird die Axe des Theodolithen senkrecht zu der Richtung gemacht, in der diejenigen Strahlen auf das Objectiv fallen, welche im Schnittpunkte des Fadenkreuzes vereinigt werden. Zu diesem Zwecke wird an Stelle der Krystallplatte ein kleines plan-paralleles Glas an der Axe des Theodolithen befestigt, das Fadenkreuz durch eine Flamme mit Hülfe eines vor das Ocular gesetzten Glasplättchens beleuchtet und das Spiegelbild des Fadenkreuzes, welches das planparallele Glas giebt, aufgesucht. Durch Drehung dieses Glases relativ gegen die Axe des Theodolithen und durch Verstellung einer der Schrauben, auf welchen dieses Instrument ruht, kann man bewirken, dass, mag das Glas die eine oder die andere Flache dem Auge zukehren, durch Drehung der Theodolithenaxe das Fadenkreuz mit seinem Spiegelbilde sich zur Deckung bringen last. Ist dieses erreicht, so hat die Axe die verlangte Richtung. Nun wird bei dem andern Fernrohr die vordere Ocularlinse so weit heraus- oder hineingeschraubt, das Fadenkreuz desselben gleichzeitig mit dem ersten Fadeukreuze deutlich erscheint, das ganze Ocular so verschoben, dass die Fraunhofer'schen Linien in größter Schärfe sich zeigen, und das ganze Fernrohr so gerichtet, dass die Schnittpunkte beider Fadenkreuze sich decken. Diese Operationen müssen von Neuem ausgeführt werden, wenn man zu einem andern Theile des Spectrums übergeht, da die Linsen des Oculars nicht achromatisch sind. Darauf bringt man durch Drehung des Prismas die Fraunhofer'sche Linie, auf welche die Messung sich beziehen soll, zur Deckung mit dem Verticalsaden des vom Auge entfernteren Fernrohrs und setzt dann erst die Krystallplatte an ihren Ort.

Diese ändert in dem Gesichtsfelde nichts, wenn das Nicol'sche Prisma von dem Auge entfernt ist, falls ihre beiden Flächen genau parallel sind, ist diese Bedingung aber nicht erfüllt, so hört bei dem Einsetzen der Krystallplatte de Deckung der Schnittpunkte beider Fadenkreuze auf: der Verticalfaden des vom Auge weiteren Fernrohrs deckt aber immer noch die Fraunhofer'sche Linie, auf die er eingestellt war. Das Fadenkreuz dieses Fernrohrs wird bei der Messung des Winkels der scheinbaren Axen allein benutzt. Nachdem man das zweite Nicol'sche Prisma vor das Auge gebracht hat, stellt man die Krystallplatte an der Axe des Theodolithen so ein, dass durch Drehung dieser Axe die beiden Punkte der Interferenzfigur, die den optischen Aven entsprechen, zur Deckung mit dem Schnittpunkte des bezeichneten Fadeukreuzes gebracht werden können, und liest den Drehungswinkel ab, der erfordert wird, um von einer dieser Stellungen zur andern zu gelangen. Um den Einstellungen die größte Schärfe zu geben, habe ich es am zweckmässigsten gefunden, die beiden Nicol'schen Priswen so zu stellen, dass ihre Hauptschnitte parallel sind und Winkel von 45° mit der Ebene der optischen Axen des Krystalls bilden.

Der Winkel, den man auf die angegebene Weise finder, ist der Winkel der scheinbaren Axen der Krystallplatie für die dem Auge abgewandte Fläche derselben. Um aus ihm und dem mittleren Brechungscoöfficienten des Krystalls den Winkel der wahren optischen Axen berechnen zu können, ist es noch nöthig die Winkel zu messen, welche jede der beiden scheinbaren Axen mit der Normale derselben Krystallfläche macht. Hierbei wird das Fadenkrenz des dem Auge näheren Fernrohrs benutzt. Man bringt die Krystallplatte einmal in die Lage, bei der dieses Fadenkrenz das Spiegelbild deckt, welches von ihm die Fläche der Platte, die früher dem Auge abgewandt war, giebt, wenn sie dem Auge zugekehrt wird; dann in die Lage, bei der der Schmittpunkt des andern Fadenkrenzes auf den der einen optischen Axe entsprechenden Punkt der Inter-

figur fällt, wenn jene Fläche wieder dem Auge abgewandt ist; ist die Krystallplatte an der Axe des Theodolithen so eingestellt, dass man sie durch Drehung dieser aus der einen Lage in die audere überführen kann, so ist der Winkel dieser Drehung die Ergänzung zu 180° des einen der beiden gesuchten Winkel. Sind die Flächen der Krystallplatte nicht genau parallel, so findet man bei der Aufsuchung des bezeichneten Spiegelbildes zwei Spiegelbilder; diese sind von gleicher Deutlichkeit, wenn die Politur der beiden Flächen eine vollkommne ist; um entscheiden zu können, welches von ihnen der vorderen und welches der hinteren Fläche angehört, muss man dann beachten, in welcher Richtung die Schnittpunkte der beiden Fadenkreuze, die vor dem Einsetzen der Krystallplatte einander deckten, durch diese von einander geschieden sind. Bei der Aragonitplatte, an welcher ich die Messungen angestellt habe, die ich hier mittbeilen will, ist die Politur der Flächen nicht eine vollkommne; hier erkennt man das der vorderen Fläche angehörige Spiegelbild unmittelbar an der größeren Deutlichkeit.

Zur Ausführung der beschriebenen Messungen genügt bei den mittleren Theilen des Spectrums das Licht von einem mäßig hellen Theile des Himmels, bei den äußeren ist aber directes Sonnenheht unerläßlich, und auch dieses reicht nicht aus bei der Linie H. Um auch hier die nothige Lichtstärke zu erhalten, mußte ich die Sonnenstrahlen durch eine Sammellinse concentriren, bevor sie auf den Spalt fielen. Bei beiden Enden des Spectrums ließ ich mit Vortheil das Licht, bevor es zum Auge kam, durch ein blaues Glas gehen, das die Strablen mittlerer Brechbarkeit im hohem Grade schwächte.

Hat man für eine Fraunhofer'sche Linie die Winkel gemessen, die die scheinbaren optischen Axen unt einander
und mit der Normale der Krystallfläche bilden, so findet
man auf bekannte Weise den Winkel der wahren optischen
Axen für dieselbe Linie. Man denke sich aus dem Mittel
punkte einer Kugel Linien gezogen parallel der Normale

wahren treet und der Mittellin
letzteren und beneschne die R
schnerpunkte des Kuzel mit
Lanen der Beihe nach durch
S', W, W, H and verbindt
Punkte derch erößte Kreine
es in benstebender Figur darg
ist: den Wickel WAW neue

 $\cos 2c = \cos a \cos a' + \sin a \sin a \cos C$   $\cos a = \cos x \cos x' + \sin x \sin x' \cos C$ stet a den mittleren Brechungscoelficsenten de

ist wester:

$$\cos b = \frac{1}{\cos c} \cos \frac{a' + a}{2} \cos \frac{a' - a}{2}$$

$$\sin b \cos A = \frac{1}{\sin c} \sin \frac{a' + a}{2} \sin \frac{a' - a}{2}$$
(4).

Berechnet man aus den Gleichungen (4) für diejenige Linie, für die z, z und z' gemessen sind, b und A', so kann man, da diese beiden Winkel für alle Farben dieselben sindans den Gleichungen (1), (2) und (3) für die Linien, für die nur z gemessen und n bekannt ist, 2c ermitteln. Eliminirt man aus den 5 Gleichungen (1), (2) und (3) die 4 Größen a, a', x, x', so erhält man eine quadratische Gleichung für cos c; da diese aber eine ziemlich verwickelte Gestalt hat, so findet man den Werth von c leichter, als durch ihre directe Auflösung, indem man in die Gleichungen (3) einen Näherungswerth für c setzt, mit Hülfe der Werthe von a und a', die man dann erhält, aus (1) und (2) einen genaueren Werth von c berechnet und dieses Verfahren wiederholt.

Bei einer Aragonitplatte von etwa 7mm Dicke fand ich an der einen Fläche die folgenden Winkel der scheinbaren optischen Axen für die verschiedenen Fraunhofer'schen Linien:

B. 30° 35' 50" . E. 31° 6' 50"

C. 30° 40′ 10″ F. 31° 21′ 0″

D. 30° 51' 40" G. 31° 46' 20"

H. 32° 9' 30".

Für die Linie D ergab sich dabei:

$$x = 11^{\circ} 57' \quad x' = 18^{\circ} 56';$$

die Temperatur war ungefähr 25°C. In Beziehung auf diese Angaben ist noch zu erwähnen, dass der bei H aufgeführte Winkel nicht das unmittelbare Resultat einer Messung ist; da der Verticalfaden des Fadenkreuzes vor der Linie H nicht deutlich genug zu sehen war; so wurde derselbe einmal in die Mitte zwischen die Linien H und k (nach der Bezeichnung von Baden Powell) gestellt, dann auf die andere Seite in gleiche Entfernung von H gebracht, jedesmal der Winkel der scheinbaren optischen Axen ge-

messen und das Mittel aus den beiden so erhaltenen Werthen genommen. Die folgende Tabelle enthält in der mit nüberschriebenen Columne die von Rudberg bestimmten mittleren Brechungscoëssicienten des Aragonits, unter K die mit Hülfe dieser aus meinen Messungen abgeleiteten Winkel der wahren optischen Axen, unter H die von Hrn. Heusser in der oben eitzten Abhandlung gefundenen, unter R die aus Rudberg's Messungen der drei Brechungscoössicienten berechneten!) Werthe derselben Winkel:

|    | R       | K          | Ħ      | R      |
|----|---------|------------|--------|--------|
| B. | 1,67631 | 18° 5′ 23" |        | 170 58 |
| C. | 1,67779 | 18 6 55    | 180 10 | 17 48  |
| D. | 1,68157 | 18 11 7    | 18 12  | 17 50  |
| E. | 1,68634 | 18 16 45   | 18 18  | 16 3   |
| F. | 1,69053 | 18 22 14   |        | 18 9   |
| G. | 1,69836 | 18 31 30   | 18 24  | 16 17  |
| H. | 1,70509 | 18 40 20   |        | 18 26  |

Zur Controle babe ich auch an der zweiten Fläche derselben Platte Messungen angestellt, hier fand ich für de Linie D

$$x = 10^{\circ} 54' \quad x' = 20^{\circ} 15'$$

und für die Winkel der scheinbaren und der wahren optischen Axen ergaben sich folgende Werthe:

| -       | 000 | 0.00 | 4.00 | _ |     |      |     |
|---------|-----|------|------|---|-----|------|-----|
| B.      | 300 | 37   | 40   |   | 180 | 6' 3 | 22" |
| C.      | 30  | 42   | 30   |   | 18  | 7    | 11  |
| D.      | 30  | 54   | 20   |   | 18  | 11   | 12  |
| E.      | 31  | 9    | 30   |   | 18  | 16 3 | 56  |
| $F_{*}$ | 31  | 23   | 0    |   | 18  | 22   | 10  |
| G.      | 31  | 48   | 50   |   | 18  | 31 4 | 18  |
| П.      | 32  | 14   | 0    |   | 18  | 41 4 | 15. |

Die Temperatur war bei allen diesen Beobachtungen mit Ausnahme der auf die Linie H bezüglichen nahe dieselbe, wie bei den vorher erwähnten; bei der letzten Beobachtung dagegen war die Temperatur nur die von etwa 17° C. und dieser Umstand erklärt den vergleichungsweise großen Unterschied von 1'25" zwischen den beiden hier

<sup>1)</sup> Beer, Einleitung in die höhere Optik, S. 380.

gefundenen Werthen des Winkels der optischen Axen für die Linie H; ich habe mich überzeugt, dass ein ähnlicher Temperaturunterschied bei den anderen Fraunhoser'schen Linien eine ähnliche Aenderung in dem Winkel der optischen Axen hervorbringt.

Heidelberg, im September 1859.

IV. Ueber die Härte der Metalle und Legirungen; von F. Crace Calvert und Richard Johnson. (Mem. of the Literary und Philosoph. Suc. at Manchester Vol. XV. 1857 — 1858.)

Das bisher angewandte Verfahren zur Bestimmung des vergleichenden Härtegrades von Körpern besteht darin, daß man einen derselben gegen einen anderen reibt, und denjenigen welcher den anderen schneidet oder ritzt als den bärteren von beiden ansieht '). So fand man z. B. die Reihe:

Diamant Eisen
Topas Kupfer
Quarz Zinn
Stahl Blei.

Diese Methode ist nicht allein sehr ungenügend in ihren Resultaten, sondern auch unbrauchbar, um die Härtegrade verschiedener Metalle und ihrer Legirungen mit Genauigkeit zu bestimmen. Wir haben es daher für nützlich und interessant gehalten, ein Verfahren auzuwenden, welches uns befähigte, die verhältnissmässigen Härtegrade verschiedener Metalle und ihrer Legirungen in Zahlen auszudrücken.

Zur Ausführung dieser Ansichten haben wir den folgenden Apparat und das folgende Verfahren ersonnen. Der

<sup>1)</sup> Indefs ist dieses Verfahren auch so verfeinert worden, dass es so Messongen geschiekt wird; siehe R. Franz in d. Ann. Bd. LXXX, S. 37. P.

Apparat beruht auf dem Princip des Hebels, jedoch mit der wichtigen Abanderung, dass Metallstück, mit welchen man experimentirt, dem Druck des angewandten Gewichts entzogen werden kann, ohne letzteres von dem längeren Hebelarm fortzunehmen. Der Apparat (Fig. 20 u 21 Taf. iV Bd. 107) besteht aus einem Hebel H, einem Gegengewichte B, und einer Scheibe C, auf welche nach und nach die Gewichte gelegt werden. Die Stütze L lastet auf einem quadratischen Eisenstab A, welcher durch die Arme E, E geht Der Stab A ist bei a graduirt und hat an seinem Ende cines Stahlkegel von 7 Millim. oder 0,275 Zoll Länge, 5 Milland oder 0,197 Zoll Breite an der Basis und 1,25 Millim. oder 0,049 Zoll Breite an der Spitze, welche auf das zu untersuchende auf dem soliden Eisenblock rubende Metallstück Z drückt. Die Stütze W wird gehoben oder gesenkt durch die Schraube M, und wenn diese also gedreht wird, wird das ganze Gewicht an dem Hebel durch die Stütze I und die Schraube M getragen. Sobald es nöthig ist, kann man, durch Drehen der Schraube, dass Gewicht an dem Hebel wieder auf den Stab wirken lassen und somit experimentiren.

Wenn wir den Härtegrad einer Substanz bestimmen wollen, legen wir dieselbe auf den Block G, lassen die Spitze F auf sie drücken, notiren genau die Marke bei 4 an dem Stabe, und vergrößern das Gewicht C am Eude des Hebels allmählich so, dass die Spitze F während einer halben Stunde 3,5 Millim. oder 0,128 Zoll eindringt: dans wird das Gewicht abgelesen. Nie wurde ein Resultat eher gutgeheißen, als bis wenigstens zwei Versuche gemacht waren, welche bis auf einen Unterschied von nur wenig Pfurden mit einander stimmten. Die folgende Tafel giebt den relativen Härtegrad einiger der gewöhnlicheren Metalle. Wir beschränkten unsere Versuche besonders auf diese Klasse, indem wir wünschten, die Resultate möchten von practischen Nutzen seyn für Ingenienre und Andere, die Metalle anzuwenden haben und oft die relative Härte von Metallen und Legirungen zu kennen bedürfen.

| _                                                    | Gewicht   |                      |  |
|------------------------------------------------------|-----------|----------------------|--|
|                                                      | angewondt | Bolieisen<br>== 1000 |  |
|                                                      | Pfond     | Pfund                |  |
| Staffordshire, Robeisen, kalt geblasen, Graves No. 3 | 4800      | 1000                 |  |
| Stahl                                                | 46002     | 9587                 |  |
| Stabeisen 1)                                         | 4550      | 948                  |  |
| Platin                                               | 1800      | 375                  |  |
| Kupfer, reines                                       | 1145      | 301                  |  |
| Aluminium                                            | 1300      | 271                  |  |
| Silber, reines                                       | 1000      | 208                  |  |
| Zink, du                                             | 880       | 183                  |  |
| Gold, do.                                            | N00       | 167                  |  |
|                                                      |           |                      |  |
| Kadmium, do                                          | 520       | 108                  |  |
| Wismath, do                                          | 250       | 52                   |  |
| Zmn, do                                              | 130       | 27                   |  |
| Blei, do                                             | 75        | 16                   |  |
|                                                      |           |                      |  |

Diese Tafel zeigte eine sonderbare Thatsache, nämlich dass das Roheisen härter ist als alle andern Metalle; und obgleich wir Legirungen finden, die einen außerordentlichen Härtegrad besitzen, so kommt doch keine dem Roheisen gleich.

Die erste Reihe von Legirungen, die wir geben wollen,

ist die von Kupfer und Zink.

|                                                             | Legirungen                                                           |                                                             | Gewicht in Pfunden                                                     |                                                                       |                          |
|-------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| Formel                                                      | Bestandthe<br>Kopfer                                                 | ile in 100<br>Zink                                          | angewandt                                                              | reducirt,<br>Robeisen<br>= 1000                                       | Bobeisen<br>= 1000       |
| Zn Cu, Zn Cu, Zn Cu, Zn Cu, Zn Cu Zn Cu Zn Cn Co Zn, Cu Zn, | 82,95<br>79,56<br>74,48<br>66,06<br>49,32<br>32,74<br>24,64<br>19,57 | 17,05<br>20,44<br>25,52<br>33,94<br>50,68<br>67,26<br>75,36 | Spitze eine<br>Zerbrach be<br>3 Millm. e<br>Zerbrach be<br>etwas tiefe | drang<br>(i 1500 Pfd )<br>ringedrungen<br>(i 2000 Pfd )<br>ringedrung | als die Spitze<br>en war |
| Cu Zn,                                                      | 16,30                                                                | 83,70                                                       | Bei 1500 Pl                                                            | 4 4                                                                   | Spitze 2 Mm.             |

1) Diess Stabeisen (wrought iron) war aus dem oben erwähnten Robeisen gemacht.

<sup>2)</sup> Um die Härte einer Legirung zu berechnen, multiplieirten wir die procentische Menge eines jeden Metalls mit der relativen Härte desselben, addirten die beiden Producte und dividirten durch 100 Der Quotient ist die theoretische Härte.

Diese Resultate zeigen, dass alle Legirungen, welche einen Ueberschuss von Kupfer enthalten, harter sind als die sie zusammensetzenden Metalle, und, was nicht minder interessant ist, dass der erhöhte Härtegrad vom Zink berrührt, dem weicheren der beiden Metalle in diesen Legirungen. Die Menge dieses Metalls darf jedoch nicht 50 Proc. übersteigen, sonst wird die Legirung so spröde, dass sie zerbricht, so wie die Stahlspitze eindringt. Wir glauben, das einge der einen Ueberschuss von Zink enthaltenden Legirungen, welche wegen ihres weisen Aussehens nicht in den Handel kommen, die Beachtung der Ingenieure verdienen. In dieser Reihe findet sich eine Legirung, auf welche wir speciell die Ausmerksamkeit zu lenken wünschen, nämlich die Cu Zu, bestehend in 100 Theilen aus

Kupfer 49,32 Zink 50,68

Obgleich diese Legirung etwa 20 Proc. Zink mehr enthält als irgend ein käusliches Messing, so ist sie doch, sorgfältig bereitet, reicher am Farhe als dieses. Der einzige angebbare Grund, weshalb sie nicht in den Handel gebracht wird, ist der, dass wenn der Zinkgehalt 33 Proc. übersteigt das erzeugte Messing so weiss wird, dass der Fabrikant es nicht für rathsam hielt, diess Verhältniss zu überschreiten. Hätte man aber die Menge genau bis 50,68 Proc. vermeht und die Metalle wohl vermischt, so würde man eine Legrung bekommen haben, so reich an Farbe, wie wenn se 90 Proc. Kupfer enthielte, und von einer Härte, drei Mal so groß als die durch Rechnung gegebene. Um die logenieure in Stand zu setzen, den Werth dieser wohlseilen Legirung zu beurtheilen, geben wir den Härtegrad verschiedener käuslicher Messingarten:

|                                               | Bestandtli            | rile              | Gewicht              | = 1000            |                   |
|-----------------------------------------------|-----------------------|-------------------|----------------------|-------------------|-------------------|
| Memingarten                                   | Kupfer Zinn 1)        | Zink              | ange-<br>wandt       | reducirt          | berechaet         |
| Large Bearings                                | 82,05   12,82         | 5,13              | Pfund<br>2700        | 562               | 259               |
| "Meed plugs" "Kellow Brass" "Pumps and pipes" | 80 10<br>64<br>80 5,0 | 10<br>36<br>7,5°) | 3600<br>2500<br>1650 | 750<br>520<br>343 | 262<br>258<br>257 |

Die Legirung Cu Zn besitzt noch eine andere merkwürdige Eigenschaft, nämlich die Leichtigkeit in äußerst biegsamen Prismen von der Länge eines halben Zolls zu krystallisiren. Unzweifelhaft ist diese Legirung eine bestimmte chemische Verbindung und kein Metallgemenge wofür im Allgemeinen die Legirungen zu halten sind. Unsere der Königl. Gesellschaft neuerlich übergebenen Untersuchungen über die Wärme-Leitungsfähigkeit der Legirungen lassen keinen Zweifel, dass manche Legirungen chemische Verbindungen sind.

Bronze-Arten.

| -1                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Bestandthe | ile in 100 | Gewicht     | Robeisen       | == 1000      |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|------------|-------------|----------------|--------------|
| Formel                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Kupfer     | Zinn       | angewandt   | Reducirt       | Berechnet    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |            |            | Pfond       |                |              |
| Cu Sn.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 9,73       | 90,27      | 400         | 83,33          | 51,67        |
| Cu Su                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 11,86      | 88,14      | 460         | 95,81          | 59,56        |
| Cu Su <sub>3</sub>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 15,21      | 84,79      | 500         | 104,17         | 68,75        |
| Cu Sn <sub>2</sub>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 21,21      | 78,79      | 650         | 135,42         | 84,79        |
| Co So                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 34,98      | 65,02      | Bei 700 Pfd | l. drang die S | Spitze 0,5mm |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |            |            | ein und di  | e Legirung     | zerbrach     |
| Sn Cu <sub>2</sub>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 48,17      | 51,83      | Bei 800 Pfd | l, zerbrach d  | in Legirong, |
| The state of the s |            | Í          | ohne dafa   | die Spitze ei  | indrang      |
| Sn Cua                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 61,79      | 38,21      | Bei 800 Pfe | l. zerbrach (  | die Legirung |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |            |            | (blane Leg  | irong) in kl   | eine Stücke  |
| Su Cu 4                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 68,27      | 31,73      | Bei 1300 P  | Id. theelte si | ch die Legi- |
| 100                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |            |            | rung in av  | vei Stücke, o  | hne dass die |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |            |            | Spitze wn   | eindrang .     |              |
| Sn Gua                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 72,90      | 27,10      | Ebenso      |                |              |
| Sn Culo                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 84,32      | 15,68      | 4400        | 916,66         | 257,08       |
| Sn Cuis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 88,97      | 11,03      | 3710        | 772,93         | 270,83       |
| Sn Cuza 1                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 91,49      | 8,51       | 3070        | 639,58         | 277,70       |
| Sa Cuas                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 93,17      | 6,83       | 2890        | 602,08         | 279,16       |

<sup>1)</sup> Alle diese Legiraugen enthalten Zinn,

<sup>2)</sup> Diese such noch 7,5 Blei.



## 580

mit dieser Reibe von Legirungen erhaltenen ren zu verschiedenen bemerkenswerthen Fonstens die hervortretende Weiche aller der Leche einen Ueberschufs von Zinn enthalten: zwerordentliche Thatsache, daß eine vermehrte geschmeidigen Metalls wie Kupfer die Legirung spröde macht. Denn die Legirung

Sn. oder { Kupfer 21,21 } ist nicht spröd

Sn oder { Kupfer 34.98 } spröde ist.

Zusatz von 14 Proc. Kupfer macht also die P sproden Legirung. Diese sonderbare The et man bei allen Legirungen mit einem Ueben fer: Sn Cu<sub>2</sub>, Sn Cu<sub>4</sub>, Sn Cu<sub>4</sub>, Sn Cu<sub>4</sub>, bis t t großem Ueberschuß an Kupfer. nämlich find

|          | Bestandtheile in 100 |       | Gewicht   | Roheisen = 100 |           |
|----------|----------------------|-------|-----------|----------------|-----------|
| Formel   | Zink                 | Zinn  | angewandt | Reducirt       | Berechnet |
|          |                      |       | Pfund     |                |           |
| Zn Sna   | 21,65                | 78,35 | 300       | 64,50          | 60,83     |
| Zu Sn    | 35,60                | 64,40 | 330       | 68,75          | 82,70     |
| Su Zu2   | 52,51                | 47,49 | 400 (     | 83,33          | 110,00    |
| Sn Zu    | 62,43                | 37.57 | 450       | 93,70          | 124,58    |
| Sa Za    | 68,86                | 31,14 | 505       | 105,20         | 131,22    |
| Sn Zn,   | 73,43                | 26,57 | 600       | 125,00         | 142,08    |
| Sn Zn La | 84,68                | 15,32 | 580       | 120,83         | 158,33    |

Diese Resultate zeigen, dass diese Metalle keine Wirkung auf einauder ausüben, da die Zahlen, welche die Härtegrade ährer Legirungen ausdrücken, schwächer sind als die von der Theorie verlangten. Unsere Untersuchungen über die Wärme-Leitungsfähigkeit der obigen drei Reihen von Legirungen wersen, glauben wir, einiges Licht auf die große Verschiedenheit, welche die Bronce-Legirungen gegen die von Zinn und Zink darbieten; denn, wie oben gesagt, leiten die letzteren die Wärme wie es ein Metallgemisch thun würde, und nicht wie die erstere Reihe, welche die Wärme leitet wie eine chemische Verbindung.

Wir schließen, indem wir die Härtegrade zweier andeter Reihen von Legirungen geben, nämlich die aus Blei
nd Antimon und die aus Blei und Zinn bestehenden. Beim
Blei-Zinn finden wir, daß das Zinn auch die Härte vom
Blei vergrößert, aber nicht in demselben Grade wie die
vom Kupfer.

Blei und Antimon.

| 7  | 9.3                | Bestandthe | rile in 100 | Gewicht                                    |      |  |
|----|--------------------|------------|-------------|--------------------------------------------|------|--|
| J. | Formel             | HIE        | Antimon     | angewandt                                  |      |  |
| -  | Pb Sb,             | 24,31      | 75,69       | Pfund Drang ein 2mm,5 be Pfund, zerbrach d |      |  |
| l  | Pb Sb <sub>4</sub> | 28,64      | 71,36       | Drang ein 2mm,7 be<br>Pf.; zerhrach b. 90  | 1800 |  |
|    | Pb Sb <sub>3</sub> | 34,86      | 65,14       | 875                                        |      |  |
| 7  | Pb Sb <sub>2</sub> | 44,53      | 55,47       | Drang ein 200,5 be<br>Pl; zerbrach h 60    |      |  |
| ľ  | Pb Sb              | 61,61      | 38,39       |                                            |      |  |
|    | Sh Ph <sub>2</sub> | 76,32      | 23,68       | 385                                        |      |  |
|    | Sh Pb.             | 82,80      | 17,20       | 310                                        |      |  |
|    | Sh Pb4             | 86,52      | 13,48       | 300                                        |      |  |
|    | Sb Pb,             | 88,92      | 11,08       | 295                                        |      |  |



582

## Blet und Zinn.

| Bestandike | de in 100 | Gewicht   | Bohmom   |  |  |
|------------|-----------|-----------|----------|--|--|
| Blei       | Zinn      | angewandi | Bednoire |  |  |
|            |           | Plund     |          |  |  |
| 26,03      | 73,97     | 200       | 41.67    |  |  |
| 30,57      | 69,43     | 105       | 40,62    |  |  |
| 36.99      | 63,01     | 160       | 32,33    |  |  |
| 46,82      | 53,18     | 125       | 26 04    |  |  |
| 63,78      | 36,22     | 100       | 20,83    |  |  |
| 77,89      | 22,11     | 125       | 26,04    |  |  |
| 84,09      | 15,91     | 135       | 29,12    |  |  |
| 87.57      | 12,43     | 125       | 26,04    |  |  |
| 89,80      | 10,20     | 110       | 21,92    |  |  |

ber die Restexion des polarisirten Lich Oberstäche unkrystallisirter durchsichte irper; von August Kurz in Münch wich zu Bemerkungen veraulafsten, die ich jetzt mittbeilen werde.

"Meine zahlreichen Untersuchungen, - sagt Jamin unter Anderem<sup>1</sup>), – der verschiedensten Substanzen von den verchiedensten Brechungsverhältnissen ermächtigen mich zu folgendem allgemeinem Ausdrucke ihrer Wirkung auf das Licht. Wenn man sich die Körper georduct denkt nach den abschmenden Werthen des Brechungsindex, so stehen obenan ie Metalle, bei welchen die Polarisation des reflectirten Strahles elliptisch ist von der normalen - bis zur streifenden heidenz, d. h. die Wegdifferenz beständig wachst von 🚡 bis λ zwischen diesen beiden Gränzen 2). An die durchichtigen Substanzen kommend, findet man die Wegdisserenz och continuirlich variirend von λ/2 bis λ zwischen zwei gränzen, deren eine klemer, die andere größer als die Lauptincidenz ist, dass sie aber für alle niederen und höeren Incidenzen constant und gleich  $\frac{\lambda}{2}$  oder  $\lambda$  bleibt. In em Maasse als der Brechungsindex abnimmt, nähern sich iese Gränzen im Allgemeinen, unterscheiden sich immer eniger von einander und fallen endlich mit einander und pit der Hauptincidenz zusammen. Dieser Fall trifft bei inem Werthe des Brechungsindex von ungefähr 1,46 zu. Alsdann tritt die Aenderung der Phase von 🚣 bis 2 plötzch (brusquement) ein u. s. w. " (p. 282).

Zusatz. So oft ich im Folgenden eine Seitenzshl eitire, ist diese Ab-

<sup>1)</sup> Mémoire sur la réflexion à la surface des corps tranparents.

Ann. de chim. Ser. III, T. 29, p. 263. (Auch Ann. Ergishd. III, S. 232. P).

Die Jamin'sche Begründung, dass die in und senkrecht zur Reserionsebene palarisirten Componenten bei der Normalineidenz einen VVegunterschied von λ/2, bei der streisenden Incidenz einen solchen von λ besitzen,
entbehrt für mich unch der Ueberzeugungskraß. Ich habe jedoch im
VVeitern diese Annahme beibehalten, um der Vergleichung mit den
Jamin'schen Tabellen willen, und weil sie in der Qualität der Vezsuche und ihrer Resultate nichts ändert.

t denn Jamin gemäß seiner Tabelle (p. 292 u. l.) sche Polarisation bei der durchsichtigen Biende 1) beobachtet innerhalb der Incidenzen 60° und welche beziehungsweise die beobachteten Phaseade angegeben sind: 1,068 und 1,955, in \( \frac{1}{2} \) als Eindrückt, abnlich bei Diamant; bei Flintglas (n=1,714) 53° und 65° 15′ mit den bezüglichen Phasenunn 1,026 und 1,959, und zwischen noch engeren bei Glas von n = 1,487 und bei Fluorin von ; nur die Beobachtungen am Realgar (n = 2,451) die Incidenzen von 30° bis 85° mit den Phasenden 1,018 und 1,979 in sich.

diese äußersten Incidenzen in den Jamin'schen 10ch nicht die Gränzen der elliptischen Polarisauon, welchen Jamin in der oben angezogenen Stelle sieht man sogleich aus dem durchschnittlich etwa agenden Abstande der betreffenden Gangunter-

and I would be madeline / 2 - 17 die tomme Committee

acht scharf abgehoben, sondern in welchen er wenn auch sich verläuft, genau in der Mitte zwischen zwei parallelen füden sich befindet; und man muß da noch weit zurückteiben hinter der Theilung auf 75 40 des von Jamin, und auf 70 des von mir benutzten Compensators. Aber die lenauigkeit von 0,01 mag wohl nicht zu hoch augegeben eyn, daß sie sich nicht bei gunstigen Umständen erreichen lesse. In der That scheinen dieß sowohl die Jamin'schen labellen zu bekunden, die noch Unterschiede von 0,007 nthalten, als auch meine Beobachtungen.

Das bisher Besprochene kann also nicht den Anschein nethalten, als wäre ich im Stande gewesen, die Genauigkeit der Beobachtungsmethode über diejenige zu erhöhen, welche deh bei der Vergleichung der von Jamin beobachteten und von ihm nach Cauchy's Formeln berechneten Zahenwerthe (diese Formeln, zu deren Verification die Tabellen bestimmt sind, als strenge richtig angenommen) herausstellt. Im Gegentheile werde ich nun, da ich auf meine Versuche stwas einzugehen mir erlaube, Nichts zurückhalten, was ich Mangelhaftes an ihnen bemerken konnte.

Ich machte Reflexionsversuche an verschiedenen Subtanzen mit sehr vollkommen spiegelnden Flachen, welche
tem Instrumente ') beigegeben waren, als an Metallen und
ta Kron- und Flintglas. Sammtliche Versuche wurden mit
Sonnenlicht und zwar mit homogenem (rothem) angestelltrelches vom Heliostaten durch eine kreisrunde Oeffnung
von nahe 6mm Durchmesser hindurch horizontal ins dunkle
himmer geleitet wurde und in einem Abstande von etwa
timmer geleitet wurde und in einem Abstande von etwa
timmer gestatteten die Horizontalstellung des Instruments,
weit es eine kleine Libelle anzeigte, die auf die Alhidade
ufgesetzt werden mußte.

Jeder der beiden Nicole ist in Verbindung mit einer Albidade in einem Verticalkreise drebbar, an welchem die Polarisationsazimute abzulesen sind, vorausgesetzt, dass deren

Das Instrument des Karlsroher physikalischen Gabinets ist von Dubos quin Paris gefestigt.

e stellte ich vorerst das Polarisationsazimut des ols auf den Nullpunkt seines Verticalkreises mitslichts, das von einer Glasplatte nahe unter dem uswinkel reflectirt worden war, so gut wie mögnehelte ich hierauf dem Polarisationsazimut des cols gegen seinen Verticalkreis, aber diesem schon des vongen Nicols und unter Auwendung von die dieses eine sehr genaue Senkrechtstellung sitionsazimute der beiden Nicole zuliefs, so konnte tellungen beider gegen ihre Albidaden mit dem bei den eigentlichen Versuchen corrigirt auf eine under man durch folgende Erwägungen geführt

 Amplitudenverhältnifs der beiden Componenten irten Strahles durch die Gleichung der obige Fehler µ zu 21' als Mittelwerth von achtzehn loterpolationswerthen.

An die Betrachtung der Gleichung (1) möge gleich angeknüpst werden, das ich bei allen Incidenzen das Verhältnis k oder den Winkel w als Mittel aus sechs Beobachtungen bestimmte unter den uncorrigirten Werthen 2, 3, 4, 5, 6, 7 von a. Ueberhaupt beobachtete ich alle Vorschriften, die Jamin zur Anstellung genauer Versuche angegeben hat.

Zur Einsicht der Uebereinstimmung meiner Versuchsergebuisse mit den Resultaten der Cauchy'schen Formeln. welcher Zweck sich meinen Untersuchungen natürlich beigesellen musste, waren viele Rechnungen zu machen, die ibrerseits die Kenntniss von vier Constanten für jede besondere reflectirende Substanz erheischten, d. i. der Hauptincidenz in, des Amplitudenverhältnisses ka unter dieser Incidenz, des Brechungsexponenten n und des Ellipticitätscoëfficienten e. Mittelst der Kenntnis der beiden ersteren aus der Beobachtung lassen sich die beiden letzteren aus den Cauchy'schen Formeln berechnen (s. p. 290). fand ich beispielsweise für mein Flintglas die Mittelwerthe  $i_n = 57^{\circ} 55'$  and  $k_n = 0.03431$  and durch Rechnung n = 1.5963und ε=0,0365. Der i, entsprechende Brechungs-Winkel ro fand sich gleich 32° 3',5, also nur um 1',5 verschieden von 90° — ia. Dass dieser Unterschied der Hauptineideuz vom Polarisationswinkel im Brewster'schen Sinne, welcher gemäß den Cauchy'schen Reslexiousformeln bestehen muß, sich so klein zeigte '), dürfte mich in dem Vorsatze bestärken, die Rechnungen durchzusühren, deren Resultate ich oun in folgender Tabelle vor Augen stelle:

<sup>1)</sup> p 289. »Die directe Messung der Differens dieser beiden Winkel gäbe für sich allein ein entscheidendes Beweismittel für die Theorie ab; aber leider entgeht diese Differens, welche in den gewöhnlichsten Fällen die Zahl von einigen Sekunden nicht überschreitet, und welche kaum 18' erreicht beim Realgar, unserer Messung."

Flintglas, n = 1,5963,  $\epsilon = 0,0365$ .

| loci-<br>deoz |                                                        | $\omega = \arctan \frac{J}{I}$     |                               |                            |                            | Gangunterschied           |                                           |                                                |                                                  |                      |                            |
|---------------|--------------------------------------------------------|------------------------------------|-------------------------------|----------------------------|----------------------------|---------------------------|-------------------------------------------|------------------------------------------------|--------------------------------------------------|----------------------|----------------------------|
|               |                                                        | beob<br>achte                      |                               |                            | et ma                      | _                         | beob-<br>achtet                           | berechn<br>Cauchy                              | et nach<br>Green                                 |                      |                            |
|               | 30*<br>32<br>34                                        | 33 3<br>29 4                       | 4 30                          | 36<br>51                   | 34°<br>32<br>30            | 37<br>51                  |                                           | 1,0077<br>1,0091<br>1,0106                     | 1,0130<br>1,0145<br>1,0162                       | 34<br>32<br>30       | 36<br>50                   |
| 1 (           | 36                                                     | 28 4                               | 26                            | 55                         | 28<br>26                   | 59<br>56                  |                                           | 1,0125                                         | 1,0151                                           | 28                   | 58                         |
|               | 40<br>42<br>44<br>46<br>48                             | 24 5<br>22 1<br>18 5<br>16 2<br>14 | $\frac{6}{4}$ $\frac{22}{19}$ | 44<br>26<br>54<br>24<br>42 | 24<br>22<br>20<br>17<br>14 | 45<br>27<br>1<br>28<br>47 | 1,031<br>1,032<br>1,035<br>1,038<br>1,051 | 1,0173<br>1,0205<br>1,0245<br>1,0293<br>1,0370 | 1,0228  <br>1,0260<br>1,0300<br>1,0351<br>1,0422 | 24<br>22<br>49<br>17 | 43<br>24<br>57<br>28<br>41 |
| 1             | (50<br>51<br>52                                        | 11 31<br>9 50<br>8 5               | 9 11                          | 54<br>28                   | 11<br>10<br>9              | 59<br>36<br>10            | 1,055<br>1,067<br>1,073                   | 1,0478<br>1,0552<br>1,0650                     | 1,0528<br>1,0601<br>1,0697                       | 11<br>10<br>5        | 58<br>37<br>58             |
| 4             | 53<br>54<br>55<br>55<br>55 30                          | 6 54<br>5 45<br>4 2                | 6 7<br>9 6<br>1 4             | 31<br>31<br>45             | 7<br>6<br>4                | 44<br>18<br>53<br>12      | 1,091<br>1,108<br>1,151<br>1,181          | 1,0784<br>1,0981<br>1,1293<br>1,1531           | 1,0830<br>1,1025<br>1,1132<br>1,1568             | 8 4 3                | 35<br>1<br>30<br>46        |
| 11/           | \\ \( \begin{pmatrix} 56 & 30 \\ 37 & \end{pmatrix} \] | 3 5<br>2 5<br>2 13                 |                               | 59<br>12<br>26             | 2 2                        | 33<br>56<br>26            | 1,219<br>1,273<br>1,318                   | 1,1854<br>1,2330<br>1,3018                     | 1,1886<br>1,2356<br>1,3043                       | 2 2 1                | 58<br>11<br>25             |
| - 1           | 2) 57 30<br>58 30<br>59 30                             | 1 50<br>2 10<br>2 3                | 1 1                           | 43 6<br>53<br>39           | 2<br>1<br>2<br>2           | 5<br>58<br>10<br>36       | 1,393<br>1,503<br>1,603<br>1,732          | 1,3925<br>1,5291<br>1,6365<br>1,7251           | 1,3930  <br>1, <b>5197</b><br>1,6371<br>1,7266   |                      | 42<br>7<br>54<br>41        |
|               | (60<br>(61                                             | 3 8<br>4 5                         | 3                             | 26<br>12<br>45             | 3 5                        | 9<br>47<br>11             | 1,818<br>1,856<br>1,882                   | 1,7842<br>1,8249<br>1,8752                     | 1,7867<br>1,8280<br>1,8786                       | 3 4                  | 27<br>14<br>49             |
| 1             | 3) /62<br>/63<br>/64                                   | 6 3 7 7 7 9 4.                     | 7 7                           | 19<br>52<br>24             | 6<br>8<br>9                | 38<br>8<br>38             | 1,916<br>1,933<br>1,953                   | 1,9041<br>1,9224<br>1,9353                     | 1,9077<br>1,9261<br>1,9385                       | 9                    | 22<br>51<br>28             |
| 111           |                                                        | 9 54<br>12 20<br>15 41<br>18 9     | 13<br>1 16<br>1 19            | 57<br>59<br>58<br>49       | 11<br>14<br>17<br>19       | 16<br>8<br>5              | 1,961<br>1,975<br>1,985<br>1,986          | 1,9446<br>1,9576<br>1,9662<br>1,9724           | 1,9481<br>1,9607<br>1,9693<br>1,9732             | 11<br>14<br>17<br>19 | 8 3 1 51                   |
| (             |                                                        | 21 5a<br>23 16                     |                               | 46 ,<br>35                 | 22<br>25                   | 52<br>38                  | 1,991<br>1,991                            | 1,9773<br>1,9813                               | 1,9799                                           | 25                   | 37                         |

Diese Tabelle ist ganz entsprechend der Jamin'schen angelegt, so dass ich jetzt im Hinweise auf diese den jetzt

folgenden kritischen Bemerkungen nur wenig erläuternde werde hinzugasetzen haben.

Die zweite Columne wurde aus der Gleichung (1) berechnet, wo α und β beobachtete Größen; die vierte Columne nach der bekannten Formel der Cauch y'schen Reflexionstheorie

$$\frac{J^2}{I^2} = \tan^2 \omega = \frac{\cos^2(i+r) + \varepsilon^2 \sin^2(i\sin^2(i+r))}{\cos^2(i-r) + \varepsilon^2 \sin^2(i\sin^2(i-r))} . . . (2)$$

welche für s = 0 in die Fresnel'sche Formel

tang 
$$\omega = \frac{\cos(i+r)}{\cos(i-r)}$$
 . . . . . (3)

übergeht, nach der die dritte Columne berechnet ist.

Die Vergleichung dieser drei Columnen führt auf folgende Bemerkungen: In der Gruppe II, Abthlg. 2 ist die Uebereinstimmung der beobachteten mit den nach (2) berechneten Werthen eine sehr befriedigende, ja eine überraschende gegenüber den anderen Theilen meiner Tabelle, und auch gegenüber den Jamin'schen Tabellen, in deren keiner die Nachbarschaft der Hauptincidenz in der Weise ausgezeichnet wird. Dass in dieser Abtheilung die Fresnel'sche Formel (3) ganz unbrauchbare Werthe liefern muste, liegt in der Natur der Sache.

Dagegen tritt in den Abtheilungen (2) und (3) diese Formei den beobachteten Werthen schon ebenso nah als die Cauchy'sche, fast durchweg eigentlich näher; worauf ich aber noch kein so großes Gewicht legen möchte, da die beobachteten Werthe größtentheils zu niedrig sind gegen die berechneten und unter diesen die nach Fresnel berechneten kleiner ausfallen mußten als die nach Cauchy berechneten. Uebrigens hält der Grad der Uebereinstimmung mit den beobachteten Werthen dem in Jamin's Tabellen durchweg ausgesprochenen noch so ziemlich das Gleichgewicht, nur daß in diesen da und dort mehrere fast völlig übereinstimmende Werthe angetroßen werden, wie sie bei mir nur in der zweiten Abtheilung sich finden.

In den Gruppen I und III endlich, in welchen die Formeln (2) und (3) immer näher und näher die gleichen

Werthe liefern mußten, kommen schon größere Abweichungen vor. Diese verriethen sich schon dadurch, daß die sechs Werthe von ω (1), aus denen das Mittel zu nehmen war, der durch die Theorie bedingten Gleichheit entgegen, Unterschiede bis zu 1° und 1½° zeigten, während diese in der II. Gruppe, ganz wenige größere Unregelmäßigkeiten abgerechnet, meist unter 12' blieben. Ich habe darum auch manche Werthe, aber dieß geschah nur in den Gruppen I und 11I, bei der Bildung des arithmetischen Mittels ausgeschlossen.

Um diese geringe Uebereinstimmung zu zeigen, dass konnten die wenigen Incidenzen der Groppen I und ist ausreichend erscheinen, und ich konnte mir die Rechnung von Grad zu Grad der Incidenz bis 20° und 85°, wie weit meine Versuche reichten, ersparen, wenn ich eine Uebereinstimmung für sie nur insofern anspreche, daß auch die beobachteten Werthe von ω gegen die normale Incidenz und gegen die streifende wachsend gefunden wurden wie die berechneten.

Solche größere Abweichungen finden sich nun nicht in den Jamin'schen Tabellen. In diesen fehlen aber auch überhaupt diese beiden Gruppen I und III; erstreckt sich doch schon meine mittlere Gruppe über den Bereich der Tabellen, die Jamin von Substanzen dieses niedrigeren Brechungsvermögens angelegt hat.

Kürzer kann die Discussion der die Gangunterschiede enthaltenden Columnen ausfallen, da hier von einer Eintheilung in Gruppen nach dem Grade der Uebereinstimmung der beobachteten und berechneten Werthe bei weitem nicht so sehr die Rede seyn kann. In den Gruppen 11 und 111 wechseln ununterschieden Abweichungen von 0,01, 0,02,0,03 ') der Werthe der fünften und sechsten Columne (die

<sup>1)</sup> Man wird diest nicht im VViderspruche sinden mit dem oben über die Genauigkeit bei der Einstellung des Compensators Gesagten, dent dort handelte es sich um die Uebereinstimmung der beobachteten Gaogunterschiede unter sich, bier mit den nach Cauchy's Formel berechneten.

unter dem Namen Green's aufgeführte soll später zur Sprache kommen) mit einander ab; die Abweichung 0,04 ist ganz vereinzelt. Gleich große Abweichungen euthalten auch die Jamin'schen Tabellen; nur ist auch bier wieder ein größerer Grad von Uebereinstimmung dadurch bedingt, daß an mehreren Stellen die Abweichung erst in der dritten Decimale auftritt.

Wenn ich jedoch die Itl. Gruppe bis zur Incidenz 85° fortgeführt hätte, so müßte ich auch von ihr sagen, was ich jetzt von der I. Gruppe und namentlich von den Incidenzen 30° bis 40° zu sagen habe. Hier ließen nämlich große Unregelmäßigkeiten auf bedeutende Mißstände bei der Beobachtung schließen; d. i. ein Auf- und Abschwanken der Gaugunterschiede, entgegen dem sehr wahrscheinlichen Gesetze des gleichzeitigen Wachsens und Abnehmens mit den Incidenzen, so daß ich den erzielten durchschnittlichen Gangunterschied von 1,027 bis 1,030 für die Incidenzen 30° bis 40° nur erzwungen nennen mußte. Aber, wir können sogleich hinzusetzen, das Ueberraschende und Gewichtvolle hiervon schwindet ganz im Hinblick darauf, was oben über die Genauigkeit der Einstellung des Compensators erörtert wurde.

Eine andere Ungehörigkeit vom Standpunkte der Theorie war: dass der Gangunterschied irgend einer bestimmten Incidenz mit der Zunahme von α (s. Gleichung 1) eine Abnahme zeigte, statt constant zu seyn; wenigstens sab ich mich häusig veranlasst, dem Conpensator entsprechende Verrückungen zu ertheilen, die jedoch klein genug blieben, um das arithmetische Mittel nur innerhalb der Granzen der ohnehin bestehenden Beobachtungssehler schlerbast annehmen zu dürsen. Ob die Ursache dieses Umstandes im Instrumente, im Beobachter, oder wosonst liege, diese Frage würde ich bei längerem Gebrauche des Karlsruher Instrumentes wieder ausgenommen haben.

Die letzte Columne meiner Tabelle unter der Rubrik A enthält die Werthe der Azimute der kleinen Axen der Ellipsen (welche von den Aethertheilchen in den reflectirten



polarisirien Strahlen beschrieben werden) berechder Formel

tang  $2A = tang 2\omega \cdot \cos \delta$ w die betreffenden Werthe der vierten Columne r), für δ, welches den Phasenunterschied ausdrückt, radmaals übertragenen Werthe der sechsten Cosetzen sind. Da den zuverlässigen Messungen er's am Diamant zufolge diese Azimute A numegut durch die Fresnel'sche Formel (3) sich refanden, so bat auch Jamin hierüber Beobachtunstellt (s. p. 293) und die nach (4) und (3) berechirthe verglichen. Er fand dieselben sehr nabe einich (à très-peu près). lu der That zeigt sich auch Tabelle die innigste Uebereinstimmung zwischen n und letzten Columne, weit inniger als bei Jadie Vergleichung der Tabelle p. 295 zeigen wird. dürften die Hauptunterschiede obiger Tabelle von in'schen angedeutet seyn, obne diesen Aufair kommenheit der Beobachtung an den fraglichen Stellen oder aber darauf hin, dass die Formeln Cauchy's Annäherungsformeln sind, die sich besonders in der Nähe der Hauptincidenz der Beobachtung anschließen, oder endlich auf beides zugleich. Das Mitbestehen des zweiten Grundes wird dadurch verwahrscheinlicht, dass der Ellipticitätscoefficient (a) um Theil aus Beobachtungen, zum Theil aus Berechnungen zu bestimmen ist, und zwar aus beiden für den Fall der Hauptincidenz.

Sonach möchte ich die Formel (2) von Cauch y zur Berechnung der Intensitätsverhältnisse als zweite Annäherung bezeichnen, folgend auf die erste von Fresnel (3) und bestimmt, die von dieser in der Nähe der Hauptineidenz gelassene Lücke auszufüllen. Diese Lücke ist richtig erfüllt, und dazu noch eine Formel zur Berechnung der Gangunterschiede geschaffen, welche freilich, da sie e in der ersten Potenz enthält, von den Fehlern bei der Einführung der Ellipticität in den Calcül mehr in Mitleidenschaft gezogen wird, ich beziehe jedoch jeuen Charakter der Annäherung im Einklange mit noch Folgendem auf den ganzen Calcül, dem die Formeln entsprungen, also auch abgesehen von den jetzt zu erwähnenden drei Voraussetzungen:  $p = \frac{2n \sin i}{i \cdot Vt^2 + \sin^2 i}$   $p = e \sin i$ , welche Cauchy machte, und p gleich einer Constanten.

Versuche am Realgar auch nach der ersten und dritten dieser Voraussetzungen berechnet ') und keine sehr entschei
denden Verschiedenheiten gefunden. Gleiches liefs die erste
Voraussetzung, welche mit Weglassung der dritten und höheren Potenzen von sin i in die zweite übergeht, auch hier
erwarten, und es fehlten nur directe Beobachtungen zum
Behufe der Bestimmung der zwei Constanten i und u, die
ich dazu gewünscht hätte. Dagegen habe ich die Berech

<sup>1)</sup> Ableitung der Formelo für die Intensität des an der Oberfläche zweier isotroper Mittel gespiegelten, gebrochenen und gebeugten Lichte, von Friedrich Eisenlohr; Pagg. Ann. Bd. CIV, S. 356 v. f.

nungen, nach der dritten, der Green'schen Annahme (nicht zu verwechseln mit den Green'schen Formeln) durchgeführt und gefunden, dass die Werthe von w mit denjenigen nach der Cauchy'schen Annahme durch die ganze Tabelle huddurch bis auf höchstens 3' identisch waren, daher ich ihre Columne weglassen konnte; aber die Gaugunterschiede stellten sich durchweg größer heraus als die nach Cauchy's Annahme berechneten und liegen darum den Beobachtungszahlen näher als diese. S. d. Tabelle.

Mit Rücksicht darauf könnte man nun in dem ähnlichen Falle, wie Haughton, sagen 1). "Die Principien, von welchen Green und Cauchy ausgehen, sind dieselben: 1) die Aequivalenz der Vibrationen: 2) die Continute der Bewegung, oder Gleichheit der Coëfficienten der Lagrange'schen Function für die zwei Medien: 3) die Evanescenz der longitudinalen Schwingungen. Es ist klar, das die dritte dieser Bedingungen in die Gleichungen, welche die beiden ersten ausdrücken, auf mancherlei Weise eingeführt werden kann, durch Auswahl verschiedener particulärer Integrale für die Gleichungen der Bewegung?). Green hat eine, Cauchy eine andere Methode gewahlt: sie sind zu Formeln gelangt, welche in der Form verschieden, aber die Beobachtungen gleich gut repräsentiren. Diese Ueber-

<sup>1)</sup> On the Reflexion of polarized Light from the surface of transparent bodies; by Sam. Haughton. Phil Mag Ser. IV Vol. VI p. 88.

<sup>2)</sup> Diese Willkühr ist zum Glücke nicht gestattet. Man konnte vielmehr nich nur für eine der heiden Annahmen in Betreff der Wellentängen der longitudinalen Vibrationen entscheiden, d. h. diese entweder imaginit (Gauchy) oder sehr groß nehmen gegen die Wellenlängen der transversalen Vibrationen (Green).

<sup>3)</sup> Dass die von Green berechneten Formeln mit den Beobachtungen (von Jamen) derchaus nicht übereinstimmen, davon hat Haughton auerst sich überzengt. Er meint daher an dieser Stelle die von ihm vorgeschlagene Modification der Green'schen Formeln, welche wirblich die Versuche gleich gut daestellte wie die Cauchy'schen Formela. Dennoch konnte Hr. F. Eisenlohr seigen, dass diese Modification absolut salsch sey (a. Beider Abhandlungen) Vür unveren Zweek passt

einstimmung verleiht den den beiden Mathematikern gemeinsamen Principien einen hohen Grad von Wahrscheinlichkeit, während die abweichende Form der Resultate uns vorsichtig machen muß bei der positiven Entscheidung zu Gunsten der einen oder anderen Formel«.

Nun aber mag einerseits das Beispiel Haughton's auch zur Vorsicht mahnen bei dem Schlusse, dass eine Formel, die sich den Versuchen gleich gut wie dort anschliefst, richtig sey; andrerseits erscheinen auch jene beiden ersteren Principien bei näherer Betrachtung mehr und mehr problematisch. Beides muss auch Haughton bedacht haben, nidem er den eben angeführten unmittelbar die Schlussworte seiner Abhandlung anreiht: «Ich möchte wagen, die obigen Formeln als empirische hinzustellen, welche repräsentiren sollen die Gesetze der Reflexion des geradlinig polarisirten Lichtes an der Oberfläche der unkrystallinischen Körper; sie lassen eine leichte Berechnung und Vergleichung mit dem Experimente zu, und können provisorisch gebraucht werden, bis bessere aus der Theorie abgeleitet werden konnen. Darauf indessen, ich gestehe es, setze ich geringe Hoffnung, so lange die Molecularbewegungen, die an der Trennungsfläche zweier Medien zu erfüllen sind, sich unseren Conjecturen anschmiegen müssen, und nicht durch directe Beobachtung erschlossen werden können».

In meinem Texte fortfahrend wird mich noch eine kurze Betrachtung der Green'schen Theorie unterstützen. Green geht vom Princip des gleichen Druckes aus!), vereinfacht aber die betreffenden Gleichungen durch zwei Annahmen über die Coöfficienten, und erhält so dieselbe Bedingunsgleichungen an den Gränzen, welche Cauchy später direct aufstellte?). (Man vergleiche die oben augeführten

daber die eben angetogene Stelle nur dann, wenn wir statt der Greenzehen Formeln nur die schon angeführte Green'sche Annahme in den
Gaucky'schen Formeln substituiren.

<sup>1)</sup> On the Laws of the Reflexion and Refraction of Light at the Common Surface of two non-crystallized Media: by George Green Cambr. Teans. p. 1

<sup>2)</sup> Darum spricht Cauchy sein eigenes Urtheil, wenn er die Green' sche

aughton's). Aber wie willkührlich und falsch Annahmen! denn er seizt  $A = A_1$  und  $B = B_n$ ind A, die Quadrate der Fortpllanzungsgeschwinder longitudinalen Schwingungen in beiden Medica nd  $B_{+}$  dieselbe Bedentung für die transversalen igen haben (s. Green S. 13 und 17) 1). Diese zungen mußten also nothwendig auch  $\frac{A}{A_1} = \frac{B}{B_1}$  uwelche Annahme bereits Hr. F. Eisenlohr ab ler Fehlerhaftigkeit der Green'schen Formeln er Freen macht aber diese Annahme noch besonden , um beide Quotienten gleich dem Quadrate des s Quotieuten setzen zu konnen, gerade bei der Beler Gränzgleichungen, welche durch Gleichsetznag  $-\frac{B}{B_{\perp}}=1$  waren gewonnen worden. Kem Wuswenn die Green schen Formeln falsch sind, nebs ification von Haughton, welcher diesen Febler

gen des zweiten Mediums sich wenig von demjenigen des ersteren unterscheidet, so daß man das Brechungsverhältniß der Einheit gleich setzen dürfe.

Diefs nur im Vorübergehen, mir kam es hauptsächlich darauf an, auf diese Art zu zeigen, dass die Stelle, an der die Theorie Cauchy's mit der Green'schen zusammen. hängt, eine wunde Stelle der Theorie des Lichtes ist, und dass man sich also billigerweise dem obigen Urtheile Haughton's über die Bedeutung der fraglichen Formeln wird anschließen können. Dieses Urtheil übersieht nicht den Nutzen. den diese Formeln schon geleistet haben und noch leisten können. Denn auch Haughton wird nicht der Meinung seyu, dass man warten solle, bis die Gränzbedingungen aus dem Versuche ermittelt werden können. Bis die Beobachtungskunst und die Theorie soweit entwickelt sevn werden, werden diese und weitere Annäherungsformeln genügen, und nach den Entwicklungsgesetzen unserer Erkenntnifs genügen müssen, um über diesen oder jenen Punkt eben so sichere Entscheidung zu pflegen, wie uns diess über die Green'schen und Haughton'schen Formeln schon gelungen ist. So liegen jetzt manche Fragen an die Experimentaluntersuchung vor, deren Beautwortung schon gelingen dürfte; zahlreiche andere werden sich im Verlaufe der Beschäftigung mit diesem Gegenstande noch ergeben. Da mir zu dieser in nächster Zeit keine Gelegenheit in Aussicht steht, so möge dieser geringe Beitrag genügen.

München am 3. September 1859.

VI. Versuche über den Einflufs des Drucks auf die optischen Eigenschaften doppeltbrechender Krystalle; con Friedrich Pfaff.

H

In der Weise, wie ich sie in meiner ersten Mittheilung ') über diesen Gegenstand beschrieben habe, konnte ich noch an mehreren Krystallen die gleichen Versuche anstellen und theile dieselben hier mit, da mir weiteres Material wenigstens von optisch einaxigen Krystallen in der nachsten Zeit wohl kaum zu Gebote stehen wird.

Es erstrecken sich meine Versuche nun über drei optisch positive Krystalle: Quarz, Zirkon, Apophyllit, nod über vier negative: Kalkspath, Beryll, Turmalin, Honigstein. Bei allen ohne Ausnahme verwandelte sich das schwarze Kreuz bei Druck auf die Platte senkrecht zur optischen Axe in zwei Hyperbeläste; die dasselbe umgebeuden Farbeikreise wurden zu Ellipsen und achterförungen Curven, allen bei keinem derselben, außer bei dem Kalkspathe, kounte eine bleibende Veränderung der optischen Eigenschaften der Platte hervorgebracht werden. Selbst wenn ich der Druck bis zum Zersprengen der Platten fortsetzte, zeigten die Bruchstücke wieder dieselben Erscheinungen wie vor dem Drucke.

Eins aber muß ich bier noch bervorheben, namlich die Beobachtung, daß alle optisch negativen Krystalle sich verbalten wie der Kalkspath, d. h. das Auseinandertreten des Kreuzes und die Verlängerung der Kreise zu Ellipsen findet bei allen negativen in einer Richtung senkrecht zu der des Druckes statt, bei allen positiven wie beim Quarz in der Richtung des Druckes selbst.

Wiederholte Versuche haben immer dasselbe Resultat ergeben, nur beim Zirkon schien mir das Auseinandertretes

1) Diese Ann. Bd. 107. S. 333.

nicht genau in der Druckrichtung statt zu finden. Leider zerspraug die einzige Platte, die ich hatte, so dass ich die Versuche nicht wiederholen konnte.

Schr merkwürdig zeigen sich aber nun die gepressten Kalkspathplatten auch in nicht polarisirtem Lichte. Sie haben nämlich eine vierfache Strahlenbrechung, d. h. bei gewissen Stellungen der Platte wird ein einfacher Lichtstrahl in vier zerlegt. Ich will diese Erscheinung etwas näher beschreiben, weil sie wiederum zwei Modificationen erkennen lässt.

Papier und betrachtete dieses durch die gepresste Platte. Fiel das Licht senkrecht auf die Platte, so erschien natürlich die Oessnung einfach. Nun neigte ich die Platte etwas, indem ich sie um eine durch den Hauptabschnitt ab gelegt gedachte Axe drehte. Ich sah dann jedesmal vier Oessnungen, allein in ganz verschiedener Weise, je nachdem ich die Platte so neigte, dass die rechte Seite r oder die linke I gehoben wurde.





Es stelle Fig. 1 u. 2 die Platte dar, die in der Richtung rl gepresst war, so erschienen die 4 Oessenungen sarblos und so gestellt, wie es die schwarzen Punkte auf der Platte

angeben, wenn die rechte Seite r gehoben und die linke legesenkt wurde. Drehte ich aber die Platte um ab so, daße resenkt und legehoben wurde, so erschienen die vier Oeffnungen in der Stellung der Punkte von Fig. 2 und auch bei gewöhnlichem Lichte prachtvoll und zwar so, daß immer die zwei äußeren Oeffnungen 3 und 4 die complementaren Farben zu den der beiden inneren 1 und 2 zeigten.

Was die Farben betrifft, so wechseln diese nach der größeren oder geringeren Neigung der Platte. Die gegenseitige Stellung der vier Oeffnungen ist ebenfalls mit der Stellung der Platte wechselnd, 3 und 4 gehen sehr rasch weit

ter, so wie man die Platte anfängt zu neigen dagegen bleiben emander immer nahe; letztere te munici in einem Hauptschnitte, dagegen können beim Orchen der Platte so zu liegen kommen, Verbu dangslime keinem Hauptschnitte mehr pa-

htet man nun die Oeffnung in polarisirtem Lichte, kt man, dafs 1 und 3 gegen 2 und 4 senkrecht sind. Stellt man nämlich ein Nicol'sches Prisme die Schwingungen des durch dasselbe hindurchge-Lichtes in der Richtung der Linie r. gehen, wo den die beiden Oeffnungen 2 und 4 der Fig. 2, i disselle dann um 90°, so verschwinden die Oeffnungen den Zwischenstellungen sieht man inner aungen. Ganz dasselbe nunmt wan auch bei der ler Platte wahr, bei welcher die Oeffnungen farblostelle dan der beiden der beiden senkrecht polarisiet zu denen der beiden

nimmt, und, wenn man eine Platte ohne die Linsen auf dem Tischehen betrachtet, im oberen Spiegel lauter parallele farbige Streifen ganz ähnlich denen eines Gypskeiles wahrnimmt, die alle der langen Diagonale der Rhomboëderfläche parallel laufen.

Von optisch zweiaxigen Krystallen ist es mir bis jetzt ganz allein beim Salpeter geglückt, Störungen der optischen Erscheinungen durch Druck nachzuweisen; bei diesem bleiben sie aber ebenfalls der Platte nach aufgehobenem Druck und es bilden sich dann auch sehr regelmäßige Figuren aus. In gewissen Stellungen einer solchen Platte erscheint dann eine Oeffnung in einem schwarzen Papier fünffach, namlich 4 die die Ecken eines Rhomboides bilden und eine in der Mitte desselben. Die letztere scheint mir aber selbst wieder nicht einfach, sondern 2 - oder 3 fach, doch konnte ich das noch nicht genau bestimmen, indem eben die einzelnen Bilder auch einer femen Oeffnung noch decken. Ich hoffe, dass es mir noch gelingen werde, größere durchsichtige Platten von Salpeter zu erhalten, an denen sich diese Erscheinungen besser untersuchen lassen werden. Dann werde ich sie mit den Resultaten über fernere Versuche auch in Beziehung auf die Einwirkungen des Druckes senkrecht auf die Platten, so weit sie der Erwähnung werth sind, hier mittheilen 1).

1) Sollte einer der Herren, die sich mit optischen Untersuchungen beschäftigen, auch gepretste Platten in den Kreis derselben ziehen wollen,
so bin ich gern bereit, ihm solche Platten herzustellen; nur wurde ich
bitten, da mein Material ziemlich erschöpft ist, ihr ein paar kleine
Beuchstücke von halkspath in diesem Pille zukommen zu lassen

eber eine cöllig constante galcanische Batcon Dr. H. Meidinger in Heidelberg.

Nachstehenden beschriebene Batterte hat allervorwiegend technisches Interesse; doch est sie auch
ischer Hinsicht durch die eigenthümliche Combikannter und gebräuchlicher Materialien und die
ieit des Diaphragma's bemerkenswerth, um in diehrift einen Raum zu finden. Vielleicht dürfte
nanchem Physiker, der eine vollkommen constante
itsquelle auf Jahre zur Verfügung haben will,
en seyn.



dem Zweck, einen Zinkring von 90mm Höhe aufzunehmen. In die Mitte des Bodens von diesem Gefats ist ein nach oben sich etwas konisch erweiterndes Becherglas von 75mm Höhe und 65mm Bodendurchmesser angekittet. Die innere Wandung des letzteren bedeckt ein Kupferblecheylnider, an welchem ein Kupferdraht unten angeniethet ist, der durch eine Glasröhre hindurch nach aufsen gelangt. Das große Gefäs ist durch einen Korkdeckel verschlossen; eine Oeffnung in dessen Mitte erlaubt einen an seinem untern Ende nicht vollständig zugeblasenen Glascylinder in das kleinere Glas hinunterzusenken. (In Ermangelung eines derartigen Glascylinders kann man recht wohl eine ganz offene Glasröhre, ein gewöhnliches Lampenglas, benutzen und das selbe am unteren Ende mit einem dünnen Läppchen umwinden.) An den Zinkring ist ein schmales Kupferblech gelothet und zwischen Deckel und Glaswand nach aufsen geführt. Dieses Blech ist an seinem Ende in eine Hülse umgebogen, groß genug, um den Kupferdraht des andern Pols aufzunehmen. Eine derartige Verbindung läfst nichts zu wünschen übrig. Sie ersetzt vollkommen alle Schrauben und Klammern, und dürfte einer allgemeinern Anwen dung als einfaches Verbindungsmittel von Drähten fähig seyn. Die Drähte, sobald sie nur mit einiger Mühe in die Hülse (von möglichst dünnem Blech) bineingepreist werden, erzeugen von selbst vollig reine Obertlächen, zwischen die natürlich keine Unreimgkeit gelangen kann.

Um die Batterie in Thatigkeit zu setzen, füllt man dieselbe, bis zu der Höhe des Zinkrings, mit einer verdünnten Lösung von Bittersalz in Regenwasser (etwa ‡ bis † Pfund käuflicher schwefelsaurer Magnesia auf 1 Element). Die Flüssigkeit gelangt natürlich auch in das kleine Becherglas und durch die etwa linienweite Oeffnung in die Cylinderröhre. Ist der Deckel nun aufgepafst und die Cylinderröhre bis zu einer Entfernung von etwa 20mm vom Boden heruntergesenkt, so fullt man dieselbe mit Kupfervitriolkrystallen an. Diese bilden in der Röhre eine concentrirte Lösung, welche als schwerere Flüssigkeit durch

die kleine Oeffnung nach unten sinkt und den die Wandung des Becherglases bedeckenden Kupferblecheylinder bis zur Höhe der Oeffnung berührt.

Durch Verbindung der beiden Pole trutt jetzt der galvanische Process ein; Zmk löst sich auf, Kupfer wird auf das Kupferblech gefällt; gleichzeitig lösen sich die Krystalle in der Glasröhre weiter und sinken nach. Die elektromotorische Kraft der Batterie ist natürlich dieselbe, wie bei der gewöhnlichen Daniell'schen Batterie, da die Summe der chemischen Vorgänge dieselbe ist. Der Leitungswiderstand ist jedoch weit bedeutender. Die Batterie kann deshalb in allen den Fällen keine Anwendung finden, wo zugleich sehr große Quantitäten Elektricität ersordert werden, so zur Wasserzersetzung, zur Erzeugung des elektrischen Lichts, in der Galvanoplastik.

Der große Leitung-widerstand der Batterie rührt von drei Ursachen her: der großen Entfernung der Pole, dem engen Querschnitt der Flüssigkeit und der vergleichungsweise geringen Leitungsfahigkeit des Bittersalzes selber. Zinkvitriol, welches ich früher austatt des Bittersalzes angewendet hatte, leitet noch etwas schlechter und ist dabei in hinrerchend reinem Zustand ungleich kostspieliger. Die schwefelsauren Alkalisalze, besonders das Ammoniak, sind zwar weit bessere Leiter der Elektricität; sie bilden aber sowohl mit dem schwefelsauren Kupferoxyd, wie mit dem sich während der Thatigkeit der Batterie bildenden schwefelsaurem Zinkoxyd, schwerlösliche auskrystallisizende Doppelverbindungen, wodurch ihre Anwendung ummöglich wird. Verdünnte Schwefelsaure läßt sich ebenfalls nicht verwenden, weil sie das, wenn auch wohl amalgamirte, Zink vollständig auflösen würde, sobald nur Spuren von Kupfervitriol aus dem Becherglas heraus bis zu dem Zink diffundirten und dasselbe mit Kupfer beschfügen. Andere Säuren oder neutralen Salze können kein besseres Resultat geben.

Die Größe der Zinkoberfläche übt von einem gewissen Grade an keinen Einfluß auf den inneren Leitungswiderstand

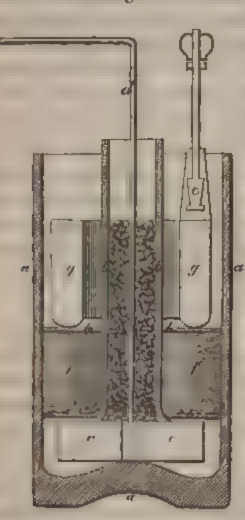
der Batterie, so zwar, dass zwei Zinklamellen von vielleicht blos ! Gesammtoberfläche des ganzen Ringes, diametral sich in der Flüssigkeit gegenüberstehend, noch denselben Leitungswiderstand erzeugen. Diefs erfolgt wahrscheinlich aus dem gleichen Grunde, warum auch der Leitungswiderstand der Erde sich nicht verändert, wenn der mittlere Theil der in dieselbe auslaufenden Polplatten hinweggenommen wird und nur au den Enden eine kleine Oberfläche erhalten bleibt 1). Doch ist eine große Zinkoberfläche vortheilbaft. Die Unreinigkeiten in demselben, Beimischungen fremder Metalle, lösen sich nicht wahrend der Thätigkeit der Batterie von dem Zink ab; sie bleiben vielmehr als eine feste Kruste auf ihm haften, die den Durchgang des Stromes erschwert, iudem sie gleichsam die Zutrittscanäle zu der reinen Zinkoberfläche verengert. Man sieht nun leicht, daß die ursprünglich größere Obersläche, die bei derselben Stromstärke nicht so vollständig in Auspruch genommen wird wie die klemere, selbst wenn sie durch das Hervortreten der Unreinigkeiten bedeutend eingeengt wird, eine weit längere Zeit hindurch sich gleich wirksam erhalten kann; und zwar stehen diese Zeiten im quadratischen Verhältmis der Oberstächen, wenn man annimmt, dass gleich dicke Krusten auf dem Zink in beiden Fällen die reine Oberflache desselben in gleicher Weise verkleinern. Ist das Zink vor dem Gebrauch gut amalgamirt, so lösen sich allerdings die Upreinigkeiten von demselben später mit Leichtigkeit ab und fallen zu Boden. Doch ist diels bei Anwendung einer großen Zinkoberfläche durchaus nicht erforderlich.

Die Batterie hält sich in solcher Weise vollkommen constant, so lange noch fester Kupfervitriol in der Glasröhre vorhanden ist und die Flüssigkeit sich nicht mit Zinkvitriol gesättigt hat. Bei dem großen Fassungsraume der Röhre, die etwa & Pfund Kupfervitriol aufummt, wird es in den

<sup>1)</sup> S Dingter polytechn. Joura 2. Augustheft 1859. Ueber Abhängigkeit des Leitungswiderstandes der Erde von der Größe der versenkten Polyhatten, von H. Meidinger.

durch den aufgelösten Zinkvitriol eine concentrirtere und somit besser leitende Lösung geworden ist, zum Theil auch wegen der jetzt (Mitte August) herrschenden warmen Watterung, die in der Flüssigkeit einen Temperaturunterschied von etwa 8°C. bewirkt haben mag. Ein ahnliches Resultat ist mit keiner anderen galvamschen Combination je erzielt worden und auch wohl je zu erzielen.

Zusatz. Eine andere Batterie zu praktischen Zwecken, eine Abäuderung der Daniell'schen, ist kürzlich von den



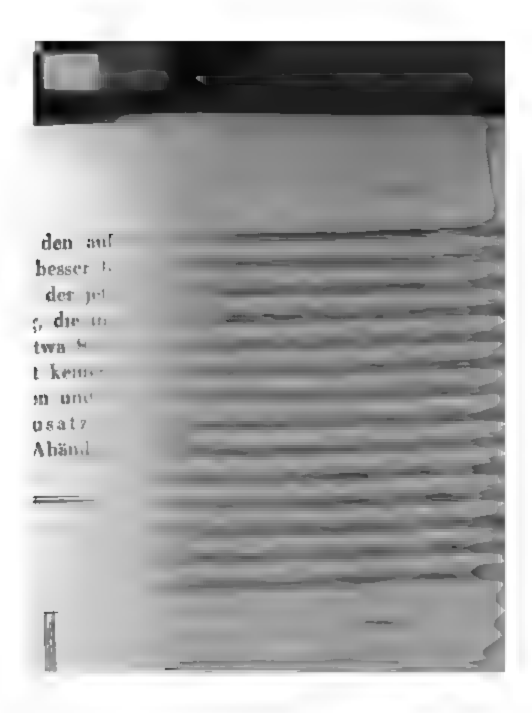
HH. Siemens und Halske beschrieben worden. Die nobenstehende Figur zeigt ein Element derselben im senkrechten Durchschnitt. a ist das Glasgefäß, b ein unten etwas ausgeweitetes Glasrohr, c ein senkrecht stehender, in mehren Schneckenwindungen gebogener Streifen Kupferblech, d ein an demselben befestigter Draht, e eine dünne Pappscheibe, f das Diaphragma und g ein Zinkring mit Klemme.

Das Diaphragma besteht aus der durch concentrirte Schwefelsäure umgewandelten Pflanzenfaser, welche, nach des
HH. Verff., die Eigenschaft
besitzt, die Vermischung der

beiden Flüssigkeiten dieser Säule vollständig zu verhindern, so dass sie monatelang constant bleibt, und keinen chemischen Verbrauch von Kupservitriol und Zink zulässt. Zur Bereitung dieses Diaphragmas wird die aus der Papierlabrik bezogene Papiermasse gut ausgepresst, mit einem Viertel ihres Gewichts an englischer Schweselsaure übergossel und so lange umgerührt, bis die ganze Masse eine homogene klebrige Structur angenommen hat. Darauf wird sie

mit etwa der vierfachen Menge Wasser bearbeitet und sodann in einer Presse unter starkem Druck von dem überfütssigen sauren Wasser befreit, und zu ringförmigen Scheiben geformt, welche den Zwischenraum zwischen den Glaswänden ausfüllen.

Sollen solche Elemente benutzt werden, so wird der innere Glascylinder mit Kupfervitriolkrystallen gefüllt, darauf Wasser hineiugegossen und ebenso der ringförmige Zwischenraum mit Wasser gefüllt, dem bei der ersten Füllung etwas Säure oder Kochsalz zugesetzt wird. Man bat später nur darauf zu sehen, dass der innere Glascylinder immer mit Kupfervitriolstücken gefüllt erhalten und das Wasser im äufseren Gefäls von Zeit zu Zeit erneut werde, damit es den durch den Strom gebildeten Zinkvitriol stets gelöst halten konne. Die zur Bildung des Zinkvitriols nöthige Schwefelsäure wird durch den Strom selbst durch das Diaphragma hin transportirt und somit gleichzeitig die aus dem zersetzten Kupfervitriol frei werdende Schwefelsäure entfernt. Diefs ist von großer Wichtigkeit, weil sonst die Kupfervitriollöoung zu viel freie Schwefelsäure enthalten und dadurch die Löslichkeit des Kupfervitriols sehr vermindert würde. Nach den seit etwa 6 Mouaten an solchen Batterien gemachten Erfahrungen ist die Wirkung derselben eine außerordentlich constante; man kann sie, ohne Beeinträchtigung ihrer Wirkung, monatelang stehen lassen, wenn man nur Sorge trägt, dass immer Kupfervitriol im Glasrohr sichtbar ist, und das verdunstete Wasser ersetzt wird. Doch thut man wohl, etwa alle 14 Tage die Batterie aus einander zu nehmen, den Zinkcylinder vollständig zu reinigen, die Flüssigkeit abzugielsen und durch reines Wasser zu ersetzen. benutzte Kupfervitriol sehr eisenhaltig, so thut man wohl, die Elemente ganz umzukebren, damit auch die unter dem Diaphragma befindliche Kupferlösung, die dann sehr eisenhaltig ist, entfernt werde. Die Zinkringe dürfen nicht verquickt werden. Um die im Zink enthaltenen fremden Metelle, welche ungelöst zurückbleiben, von der Papiermasse getrennt zu halten, bedeckt man diese mit einem Ringe &



uster auf ein Glasgitter, hinter dem eine achromatische slinse aufgestellt war. Wurde eine quadratische Thermode (deren vordere Oessung durch Flugel enger oder ter gemacht werden konnte) in ungefähr 0,5 Meter Entmung von der Linse durch die auf solche Weise enthenden Interferenz-Spectra hindurchgerückt, so zeigten ch, je nach der Fembeit des Gitters, an dem mit der Säule erbundenen Multiplicator, Ablenkungen von 2°,15 bis ",5, wenn die Säule in das mittlere weiße Feld eintrat. ie Multiplicator-Nadel kehrte auf ihren Nullpunkt zurück, wenn sich das Thermoskop im schwarzen Streifen zur Rechoder Linken dieser Mitte befand. Sie stellte sich aber wieder auf 0%,6 bis 0%,7, sobald das Instrument auf der men oder andern Seite in das nun folgende erste Farben. pectrum eingerückt wurde. Bei sehr feinen Gittern war uch die kältere Stelle zwischen dem ersten und zweiten Spectrum mit Sicherheit nachweisbar.

Am reinsten war die Erscheinung bei sein geritzten Bergkrystall-Platten, hinter denen die Angabe des Thermomultiplicators für die weise (2<sup>mm</sup>,5 breite) Mitte 2°, im duukeln
(9<sup>mm</sup>,0 breiten) Streisen neben derselben 0°, im ersten
(8<sup>mm</sup>,5 breiten) Spectrum 1°,25, im zweiten (1<sup>mm</sup>,25 breiten)
dunkeln Streisen 0° und im zweiten (15<sup>mm</sup>,0 breiten) Spectrum 0°,87 betrug.

Die höchsten Intensitaten wurden erhalten, als der Verfasser, um die Absorption der durchstrahlten Medien möglichst zu vermindern, sowohl em Steinsalzgitter als auch eine Steinsalzlinse zu den Versuchen anwandte. Bei einem solchen Gitter (welches 600 Linien auf den Zoll enthielt) betrug die Ablenkung für die Mitte 31°,0 und für das erste Spectrum 1°,5, welche beide durch eine kältere Stelle, der eine Ablenkung von 0°,3 entsprach, getreunt waren. Bei einem feineren Gitter wurde für die Mitte eine Ablenkung von 17°,25, für das erste Spectrum von 3°,5 beobachtet, zwischen beiden nur 0°,5. Die beim Steinsalz an den dunkelen Stellen bleibenden Ablenkungen rübren von einer bei diesem Material unvermeidlichen Diffusion der Strahlen her.

angeführtem Temperaturunterschiede auch dans ar waren, wenn die Thermosäule benn Hindurchte gleiche Weite behielt oder selbst wenn sie in eln Stellen den Strahlen eine größere Oeffung als in den hellen, so sind jene Angaben sicher Iligen Nebenwirkungen zuzuschreiben.

r aus diesen Versuchen zugleich ein neuer Beleg usbreitung der Wärmestrahlen durch Beugung zu i. Denn während die sie einschließenden Gränzen er an dem Orte der Messung z. B. 2,5 Millimeter der abstanden, waren, nach dem Einsetzen des einer Entfernung von 300 Millimetern auf jeder der Mitte, d. h. also an Stellen, die von einander Jillimeter entfernt waren, die außersten Wärmeoch nicht erreicht.

terschied bei gleichen Wegeslängen in Folge des Durchangs durch einen Körper von angleicher Dicke.

em die Interferenz-Streifen dadurch daguntell

Streifen, eine Temperaturerhöhung anzeigte, welche letztere um so bezeichnender ist, als ihr durch die Absorption des eingeschalteten Glases entgegengewirkt wird. Der Einfluß der ungleichen Dicke des durchstrahlten Glases ist also in Betreff der Interferenz ein solcher, dass dadurch Stellen kälter werden, welche sonst wärmer seyn wurden, und umgekehrt.

## 3. Gangunterschied durch ungleiche Reflexionen.

Werden, nach dem Princip der Darstellung Newton'scher Ringe, die Sonnenstrahlen von einem an der Unterfläche convexen Flintglase und einem darunter befindlichen Planglase, welches zur Hälfte aus Flint-, zur anderen aus Crown - Glas besteht, zurückgeworfen, während zwischen ihnen eine Flüssigkeit eingeschaltet ist, welche, wie Nelkenöl, schwächer brechend als Flint-, aber stärker brechend als Crownglas ist, so gelangen die Strahlen in dem einen Falle aus der stärker brechenden Substanz zu der schwächer brechenden, dann aber wieder zu der stärker brechenden; während sie in dem anderen Falle beide Male von dem stärker brechenden Medium auf das schwächer brechende treffen. Wird die Interferenz-Erscheinung, welche optisch sich so darstellt, dass dort ein Ringsystem mit schwarzer, hier ein Ringsystem mit weißer Mitte erscheint, mittelst einer Linse auf einem Schirm objectiv gemacht, und tritt alsdann die Thermosäule an die Stelle dieses Schirms, so findet man in dem einen Centrum die Temperatur so niedrig, dass die Multiplicator-Nadel nur um 0°,5 abgelenkt wird, in dem andern dagegen so hoch, dass eine Abweichung von 3º erfolgt. Aehnliches wie beim Nelkenöl zeigt sich bei Lorbeer-, Anis , Calmus- und Cassia-Oel, wogegen bei Lavendel-, Bergamott , Citronen - Oel u. s. w. wie bei Wasser oder Luft, weil ihr Brechungsverhältnis auch schwächer als das des Crownglases ist, beide Centra eine gleich niedrige Temperatur haben.

Wird die Doppelplatte aus Flint- und Crownglas mit einer von gewöhnlichen Spaltungsflächen begränzten, Kalk-

vertauscht, so erhält man, unter Anwendung der ten Oele, deren Brechungsverhältnifs zwischen ordentlichen und außerordentlichen Strahlen im hegt, auch zwei Gruppen von Interferenz Ern, welche jedoch nur von emander zu treunen n man ein Nicol'sches Prisma zwischen dem la-Apparat und der Thermosaule einschaltet. In dem : wurde (der schwarzen Mitte entsprechend) eine ; von 0 ',25, im andern (entsprecheud der weilsen e Abweichung von 0',5 beobachtet, je nachdem schnitt des Nicol'schen Prismas und der des homboeders um 90° gekreuzt oder einander pathtet waren. Das Centrum der Ringe hatte bei lung des Nicols dieselbe niedrige Temperatur. chen dem convexen Flintglase und dem Kalkspath nigen Substanzen eingeschaltet wurde, deren Brerältnifs geringer als das der aufserordentlichen m Kalkspath ist.

mosäule aufgestellt wurden. Die Beobachtung ergab, dass die durch den Polarisationsapparat und Gyps hindurchgegangenen Wärmestrahlen bei gleicher Quantität in verschiedenem Grade die Fähigkeit besitzen, eine und dieselbe diathermane Substanz zu durchdringen, je nachdem die Hauptschmtte des polarisinenden und analysirenden Nicols einander parallel oder rechtwinklig gekreuzt sind, und das beide Strahlengruppen sich von derjenigen unterscheiden, die bei einer Neigung des Nicols von 45° gegen einander austritt und welche den Uebergang der einen Wärmefarbe in die ihr complementare bildet.

## IX. Ueber Selenacichlorür und Selensäure-Alaun; von Rudolph Weber.

Obgleich Schwesel und Selen in ihrem chemischen Verhalten einander sehr nahe stehen, und viele analog zusammengesetzte Verbindungen bilden, so sind doch nicht alle die den Schweselverbindungen entsprechenden Selenverbindungen darzustellen. Die den Polythionsäuren analogen Sauerstossverbindungen des Selens z. B. sind bis jetzt nicht darstellbar, desgleichen sind die den Acichloriden des Schwesels entsprechenden Selenverbindungen noch nicht ausgesunden worden. Ein Product nur, dass H. Rose') bei der Einwirkung von wasserfreier Schweselsäure auf Selenchlorür erhielt, kann als eine Verbindung von Selenacichlorid mit Schweselacichlorid betrachtet werden, Berzelius') sieht es als eine Verbindung des Chlorürs mit der Schweselsäure an.

Aus einigen Versuchen, welche ich früher im Laboratorium des Hrn. Prof. Magnus anzustellen Gelegenheit

<sup>1)</sup> Pogg. Ann. Bd. 44, S. 315.

<sup>2)</sup> Lehrbuch Bd. 2, S. 219.

nen mir die Bildung eines Acichlorids des Schallich, ich habe jetzt den Gegenstand genauer v hoffe, dafs die Versuche, welche ich nun s

erde, die Vermuthung bestätigen.

ont man in einem Glasröhrchen ein Gemisch von Se Cl² und seleniger Säure, so entwick entsen Dampf, der zu einer klaren farblosen Flacht condensirt wird. Nimmt man den Procesa etormig gebogenen Glasrohre vor, dessen Endzen sind, so läfst sich der Vorgang leicht von Gemisch im richtigen Verhältnisse kann an obige Flüssigkeit verwandeln, welchender und Sauerstoff nach bestimmten Gewichts verbunden besteht, also ein Selenacichlorür der Darstellung dieses Körpers im reinen al einige Bedingungen zu berücksichtigen; folg führt sicher und einfach zum Ziele.

ist bereitet man sich trocknes Selenchlorür, le o lange über das in einer Kugelröhre erwän von Selenchlorffr wird hierdurch mit seleniger Säure wieder in Berührung gebracht. Ein Ueberschuss von seleniger Säure muß daher vorhanden seyn; das leichter slüchtige Acichlorffr läst sich leicht von derselben trennen, nicht aber vom überschüssigen Selenchlorffr.

Auf diese Weise erhält man die Verbindung als eine schwach gelblich gefärbte Flüssigkeit; sie raucht an feuchter Luft, hat 2,44 spec. Gewicht und siedet bei etwa 220° C. In Wasser ist sie leicht löslich und scheidet Spuren von Selen aus, besonders wenn sie etwas gelb gefärbt war; die Lösung enthält Salzsäure und selenige Säure. Zur Bestimmung des Chlors wurde eine in einem Glasröhrchen abgewogene Menge in Wasser gelöst, das Selen durch Schwefelwasserstoff gefällt und aus der Flüssigkeit dann nach Entfernung des Gases mit schwefelsaurem Eisenoxyd die Salzsäure durch Silberlösung bestimmt. In die Lösung einer anderen Menge des Acichlorürs wurde längere Zeit Chlorgas geleitet und die gebildete Selensäure durch Chlorbarium gefällt.

Dabei ergaben:

0,979 Substanz 1,685 Chlorsilber

0,716 × 1,220 ×

0,932 \* 1,595 selensauren Baryt

woraus sich für 100 Theile ergiebt:

Chlor 42,56 — 42,03 Selen 48,37.

Die Zusammensetzung einer Verbindung von gleichen Atomen seleniger Säure und Selenchlorür auf 100 Theile berechnet, ergiebt:

Chlor 42,67
Selen 47,70
Saucrstoff 9,63
100,00

welche Werthe dem gefundenen sehr nahe kommen, so dass unsere Verbindung nach der Formel:

Se Cl2 +- Se O2

gesetzt zu betrachten ist. Diese Formel Mist sich siben:

2 (Se Cl O)

e die Verbindung anzusehen als selenige Saure Atom Sauerstoff durch Chlor oder als Selenchlon die Hälfte des Chlors durch Sauerstoff ersetzt

denacichlorür kann man demnach entweder anse e Verbindung des Chiorürs imt der seienigen Säure betrachtet es als einen der seienigen Säure und chiorür analog zusammengesetzten Körper in dem I Sauerstoff sich vertreten.

Constitution der Körper überhaupt nur bypothetur ist, so läßt sich dieß nicht endgültig entscheie Thatsachen indessen glaube ich lassen sich leich, wenn man hier die Hypothese der Substitutionen legt. Es ist eine sich stets wiederholende Erfahin einer Verbindung zweiter Ordnung jeden der

selenige Säure bleibt zurück. Zur Darstellung des Products ist indessen dieser Weg nicht geeignet.

Ein Selenacichlorid, welches mit Wasser zersetzt Selensäure liefert, also das Analogon der von Regnault entdeckten Chlorschwefelsäure habe ich nicht erhalten können.

Berzelius spricht die Vermuthung aus, dass vielleicht selenige Säure und Chlor sich direct zu einem Acichloride verbinden; ich habe selenige Säure der Einwirkung des Chlors bei verschiedenen Temperaturen ausgesetzt, habe aber dabei keine Veränderung derselben bemerken können; die Säure kann selbst im Chlorstrome sublimirt werden, ohne dass eine Zersetzung eintritt. Vielleicht entsteht aber unter dem Einslusse des Sonnenlichtes eine Verbindung, ich habe darüber keine Versuche weiter angestellt.

Ein Acibromür habe ich nicht darstellen können. Brom und Selen haben wenig Verwandtschaft, das Bromür wird bekanntlich schon beim Erhitzen zum Theil in Brom und ein niederes Bromselen zerlegt; bei der Destillation von Bromür mit seleniger Säure erhält man deshalb nicht das analoge Acibromür.

Durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Chlorselen habe ich keine dem Acichlorür entsprechende Schwefelverbindung erhalten können; Salzsäure und Schwefelselen sind die Endproducte.

## Selensäure-Alaun.

Die Salze der Schweselsäure und der Selensäure sind nach Mitscherlich's Beobachtungen isomorph und gleichen sieh so vollstandig in ihren Eigenschaften, dass sie nur nach der Zeilegung durch die Abscheidung des Selens von den schweselsauren Salzen unterschieden werden können. Es liegt deshalb die Vermuthung nahe, das auch eine Reibe von Doppelsalzen der Selensäure sich wird erhalten lassen, und dass die Glieder derselben den entsprechenden schweselsauren Salzen analog zusammengesetzt und isomorph seyn werden.

Ich habe den Selensäure-Kali-Alaun in schönen dem

then Alaun vollständig gleichen Krystallen erhalten enden Weg zur Darstellung desselben eingeschlanden Bereitung der Selensäure wurde selenigsaure it Salpeter geschmolzen, das selensaure Alkali mit nurem Bleioxyd zerlegt und von diesem die Selensehwefelwasserstoff abgeschieden.

om die verdünnte Säure durch Verdampfen convurde ein Viertel derselben mit kohlensauren Kast, in der andern Menge reines Thonerdehydrat
In der vermischten Lösung bildeten sich dam
twillige Verdunstung nach 14 bis 20 Tagen schooe
der Doppelverbindung. Die Krystallbildung ereit: im Exsiccator bilden sich diese Krystalle weht, auch scheint das Erhitzen der Lösung für denig ungünstig zu wirken.

o erhaltenen Krystalle gleichen dem gewöhnlichen Ilkommen, es sind Octaëder mit Würfel, zuweilen ken des Granatoëders, sie haben den Glanz der

|            | berechnet | gefunden |
|------------|-----------|----------|
| Selensäure | 44,72     | 44,79    |
| Thonerde   | 9,03      | 9,05     |
| Kali       | 8,30      | 7,64     |
| Wasser     | 37,95     |          |
|            | 100,00    |          |

eine genügende Uebereinstimmung. Die Wasserbestimmung läst sich der leichten Zersetzbarkeit wegen nicht sicher aussühren. Der Glühverlust beträgt 72,01 Proc., derselbe müste nach der Rechnung 71,50 Proc. betragen unter der Voraussetzung, dass 3 Se und 24 H entweichen. Durch Wägen unter Terpentinöl habe ich nach der Reduction für das specifische Gewicht des Selenalauns 1,971 gefunden. Die Dichte des gewöhnlichen Alauns ist nach Kopp 1,724, das Verhältnis der Atomvolume beider ergiebt sich hieraus wie 360 zu 344, also nahe gleiche Werthe, ein Resultat das bei dem Isomorphismus beider Salze zu erwarten war.

Schweselsäure und Selensäure-Kali-Thonerde-Alaun haben demnach analoge Zusammensetzung, sie sind isomorph und unterscheiden sich nur durch verschiedene Löslichkeit und durch das specifische Gewicht. Eine vollständige Reihe dieser Alaune habe ich noch nicht dargestellt, indessen dürste wohl kaum an der Existenz der übrigen Glieder zu zweiseln seyn; sehr wahrscheinlich wird sich dann auch eine Reihe von Doppelsalzen darstellen lassen, in denen selensaures Kah mit einem selensauren Salze aus der Magnesiagruppe verbunden ist.

## Vergistung mit Coniin; mitgetheilt von A. Lipowitz in Posen.

Itmord sind in unsern Jahrhundert durch Hülfe ne machtige und gefährliche Waffen in die Hand selche unter richtiger Verwendung den Tod schnelle herbeifuhren. Oft sind diese Gifte organischer I bestehen somit aus denselben einfachen Stoffen, en thierischen Organismus constituiren. Da ihre haufig in den kleinsten Dosen tödtlich ist, und etzung im Organismus schnell erfolgt, d. h. da sie ichnenden chemischen Charakter verlieren, so erten Auffindung nach dem Tode Sachkenntnissing. Untersuchungen dieser Art sind meistens land, und außerdem erfolgt für viele Opfer au

schlossen sind; auch dürfte sie dann wohl an einem anderen Orte zu besprechen seyn.

Ich lasse das von mir abgegebene gerichtliche Gutachten, so weit sich dasselbe auf den Nachweis des Coniins bezieht, vorangehen, und habe die hauptsächlichsten Beobachtungen von mehr praktischem und wissenschaftlichem Werth in besonderen Noten beigegeben.

"Im Juli dieses Jahres erhielt ich eine grob zusammengezimmerte versiegelte und K. G. Posen signirte Kiste. derselben befanden sich nachbenannte Gegenstände:

No. 1. Eine große drei Quart baltende Steinkrause,welche mit Papier tectirt und versiegelt war und worauf geschrieben stand:

»Hierin befindet sich der Magen, Dünndarm mit Speiseröhre der weiland verehelichten Apotheker K. aus B., sowie eine Glaskrause in welcher dieselben bis zum 4. Juli asservirt gewesen.

G. den 4. Juli 1859.

Dr. M.

concern Wa was 2 to ten at the Fre Untersuchungsrichter

No. 2. Ein versiegeltes etwa zwei Loth baltendes Nönnchentläschehen mit einer klaren wässerigen Flüssigkeit.

No. 3. Ein etwa ein Loth haltendes Nönnchengläschen mit einer gleichfalls weißen klaren Flüssigkeit.

Sämmtliche Gegenstände waren mit dem Kgl. Kreisgerichtssiegel zu G. versiegelt, und es sollte der Inhalt der Gefässe, ein jedes besonders für sich, untersucht werden.

Eine nahere Angabe, welche auf Gegenwart irgend eines bestimmten schädlichen oder giftigen Stoffes schliefsen liefs, fehlte, und es musste somit die Untersuchung auf das Vorhandenseyn aller möglichen Gifte, scharfen oder ätzenden Stoffe, Bezug nehmen.

Da ich wegen einer Krankheit die Untersuchung nicht sogleich vornehmen konnte, so prüfte ich vorläufig die Haltbarkeit des Inhalts der Gefäse.

Die Steinkrause No. 1 war unter dem Papier noch mit

bunden und enthielt die darauf bezeichneten Conche bereits in einem eigenthümlichen Zustand der begriffen waren, stark ammoniakalisch reagirtes Geruch hatten, der eine merkwürdige Verschieon sonst verwesenden oder faulenden thierischen te. Die Contenta befanden sich mit etwa eines uber rothlicher und dicker Flüssigkeit auf den Steinkrause und wogen zusammen 670 Grams. cunkrause und in der Mitte der Contenta stand em halbes Quart große Glaskrause in einer gend leeren Ochsenblase. Dieses Glasgefäß so wie wurden mit 1,000 CC. reinem starkem Alkohol spec. Gewicht innen und aufsen abgespült, und iol zu den Contentis in die Steinkruste gethan rrchgerührt. Die mit einer Thierblase überbundene e wurde darauf in einem kühlen Keller aufbewahrt. eiden Fläschchen No. 2 und 3 enthielten geistige Phassigkeiten und konnten somit, ohne daß eine stanz zur Vergiftung gedient hätte, dieser nach der Digestion verbunden sevn musste. Erkaltet brachte ich die Masse auf ein leinenes Seihetuch und wusch den Rückstand mit Alkohol von angegebenem spec. Gewicht nach. Die Schwefelstückchen, welche auf dem Seihetuch in den Contentis zurückgeblieben waren, wurden herausgenommen und auf Phosphor geprüft; dieser konnte jedoch nicht nachgewiesen werden '). Die gesammten sauren Flüssigkeiten wurden in einer Temperatur von 25 bis 40° C. in einer Porcellan schale und unter dauerndem Umrühren bis zur Verstüchtigung des Alkohols eingedampft. Der saure Rückstand ward darauf mit destillirtem Wasser so weit versetzt, dass eine Filtration möglich wurde, um Fett und unlösliche organische Substanz zu trennen. Zu dem etwa 150 CC. betragenden hellbraunen Filtrat, gab ich so viel gebraunte Magnesia hinzu, dass die saure Reaction verschwunden war und die Magnesia vorwaltete. Das Ganze wurde hierauf in eine tubulirte Glasretorte mit Platindraht gebracht und unter Vorlage eines gläsernen Kühlapparates vorsichtig einer langsamen Destillation unterworfen 2).

1) Das Verfahren nach Mitscherlich, Phosphor durch den im Dunkeln leuchtenden Dampf zu erkennen, konnte wegen Anwesenheit von Alkohol beinen Erfolg haben. Es dürste überhaupt beim Nachweis von Phosphor in Substanz wohl anzurathen seyn, nie die gleichzeitige Behandlung mit Schwefelstückehen zu unterlassen; sumal ich beobachtet habe, dass bei etark in Verwesung und Fäulniss übergegangenen thierischen Weichtheilen, denen Phosphorpartikelehen beigemengt waren, zuweilen das Leuchten des Dampsre im abgekühlten Glasrohr nicht eintrat, wohl aher der Schwefel mit dem Phosphor verbunden war.

2) Durch die lange andauernde Filtration des sauren Auszuges und dessen Auszüßung wurde ich bewogen mit dem letzten Drittel der reservirten Contenta nachstehende Versuche zu machen. Ich behandelte dieses Drittel, so wie im Gutachten angegeben, mit Alkohol und VVeinsteinsäure und theilte nach der Extraction und Verdunstung des Alkohols den erhaltenen Bückstand in zwei gleiche Theile Den einen Theil verwendete ich nach Zugabe der nöthigen VVassermenge und Magnesia sosort zur Destillation Ich erhielt hiervon ein his gegen Ende der Destillation, welche unter starken Stößen in dem hohen Kolben trotz eingelegter Platindrähte stattfand, ein milchichtes ammoniakalisch reagirendes Destillat, welches

Destallat fractionirt enfgefangen, zeigte bis gegen Destallation und bis mehr als zwei Drittel der abgezogen war, eine starke, ammoniakalische, Geruch wahrnehmbare Reaction. Die erstes C.C., welche übergegangen waren, gaben eine opalisirende Flüssigkeit von eigentbümlichem andhem Geruch; während die später abgebrochenen

unsten ochen einer wässerigen Flüssigkeit, kleine ölige Tropies, ih ale maschten, indem ich sie dem Ansehen nach für Cooin harechagt was. Bei näherer Prüfung ergab sich jedoch, die in Arther und Alkohol löslichen acht Tropfen neutral rad auchdem sie mehrmals mit Alkohol und Acther behandt kann Gerneh zeigten und ebenso wenig eine Coningentien Downserige Flüssigkeit zeigte hingegen deutliche, jedoch icht Beartion auf Coniin. Diese öligen Tropfen waren außerden 10 g. mitem sie in Glasschälchen über Schwefelsäure über Nacht waren auf der ganzen Oberfläche der Schwefelsäure und

Destillate immer beller und zuletzt ganz klar waren und rein ammoniakalisch rochen.

Wenn auf Gegenwart eines flüchtigen organischen Alkaloïds von basischer Eigenschaft zu schließen war, so mußte dasselbe in den nach einander erhaltenen Destillaten vorhanden seyn. Da die bekannten flüchtigen und giftigen Alkaloïde: Nicotin und Coniin sich durch Aether aus einer wäßrigen Lösung abscheiden lassen, so unterwarf ich die einzelnen Destillate dieser Behandlung.

Die zuerst übergegangene weifsliche opalisirende Flüssigkeit behandelte ich drei Mal mit reinem Aether. Sodann wurde das Ganze nach und nach in einer mit einem Glashahn versehenen Bürette zum Abscheiden gebracht und die wäßrige Lösung zuerst durch Ablassen von der Aetherlösung getrennt. Die Aetherlösung in einer Glasschale blieb der Selbstverdampfung überlassen und hinterließ eine schwach milchichte opalisirende wäßrige Flüssigkeit, welche etwa 12 bis 15 Tropfen betrug.

Diese Flüssigkeit zeigte einen eigenthümlichen scharfen Geruch, welcher an Mäusebarn und Schierling erinnerte und Curcumapapier röthete. Mit einer für diesen Zweck besonders geeigneten kleinen Pipette '), welche die Entnahme halber und einzelner Tropfen gestattete, nahm ich zu den nachstehenden Versuchen, jedesmal ungefähr zwei Tropfen ab und versetzte sie in kleinen Probirgläsern mit einigen Tropfen destillirtem Wasser.

1) Zum Ansnehmen geringer Spuren von Flüssigkeiten aus Flaschen, Schälchen, VVunden u. del. habe ich mir solgende Art Pipette construirt. Ich nehme ein etwa 3 bis 4 Millim, im Durchmesser haltendes an einem Ende zu einer seinen ossenen Spitze ausgezogenes Glassöhreben, stecke es mit seiner weiten Oessnung in ein etwa 6 bis 8 Centim lauges Gummiröhreben und verschließe dieß am anderen Ende lustdicht mit einem kurzen Stückelsen massiver Glassöhre. Hält man die Pipette awischen dem Zeigesinger und Daumen der rechten Hand, so kann man dem Gummiröhreben jeden stärkeren oder sehwächeren Druck geben und beliebige Mengen Flüssigkeit aussaugen, und in andere Gesäße übertragen.

einem Probirgläschen machte ich einen Zusatz von ir in Jodkali bereiteten Jodlösung, wobei sich reine kermesfarbige Trübung und ein äbnlicher derschlag einstellte.

einer Portion wurde tropfenweise Chlorwaner etzt, und die Flüssigkeit wurde fast milchicht weiß ubt.

debloud und Platinchlorid brachten, das erstere in hellgelben, das letztere einen etwas dunkleres derschlag hervor.

e Auflösung von Probeftüssigkeit aus Molybdiare in Weinsteinsäure erzeugte einen weißen sich rell absetzenden starken Niederschlag 1).

irde zu einer Portion Gerbstofflösung gesetzt, so ote sich diese weißlich und setzte einen Niederag ab.

Rest der Flüssigkeit im Glasschälchen, wurde mit wachen Lösung von Oxalsäure bis zur saures Folgt war, konnte kein Geruch an der kleinen krystalliaschen Menge wahrgenommen werden, welcher hingegen
sofort hervortrat, wenn Natronlauge bis zur Alkalität zusosetzt wurde, und dann noch reiner schierlingsartiger hertorstach. Es konnte dieser Geruch abwechselnd durch Sätgung mit Säure zum Verschwinden und auf Zusatz von
Natronlauge wieder hervorgebracht werden.

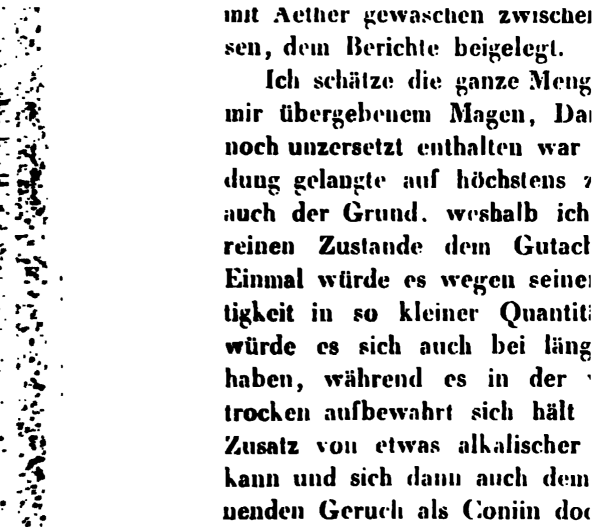
Hiernach unterlag es keinem Zweifel, da alle prägnanten Eigenschaften des Coniins trotz der geringen Menge desselben deutlich und ohne die Möglichkeit einer Verwechslung mit anderen Stoffen nachgewiesen waren, daß Coniin oder ein dieses enthaltende Präparat in den Con-

cutis anwesend seyn musste.

Nachdem die folgenden Destillate in gleicher Art mit acther behandelt und dieser verdunstet war, hinterließen de keinen bemerkbaren auf Gegenwart von Coniin hindeutoden Rückstand und konnte auch keine darauf hinweitunde Reaction mit Curcumapapier, Jod und Chlorwasser s. w. erreicht werden.

Zu den verschiedenen Prüfungen und Untersuchungen die kleine aus dem ersten Drittel der Contenta geconnene Quantität Comin verbraucht worden. Es wurde Jaher, um dem Gutachten das Gift in Substanz beizuligen, aus der zweiten Portion der in Alkohol conservircontenta das Coniin in gleicher Weise, wie vorher

als die Verdunstung des VVassers stattfindet, und es sind, zumal bei so minutiösen Mengen, alle Verlüste zu vermeiden. Ich habe daber keine Coniin enthaltende Flüssigkeit durch Verfluchtigung der wässerigen Theile über Schweselsäure concentrirt und würde in diesem Fall höchstens neutrales Chlorcalcium zur Austrocknung empsehlen Ich sättige alle erhaltenen Coniin haltigen Flüssigkeiten sosort mit Ozalsäurelösung und bewirke dann die Concentration und Trocknung über Schweselsäure. Durch Abwaschen mit Aether reinige ich die Salzmasse von dem anhängenden thierischen Geruch und durch Aullösung in Alkohol trenne ich das darin unlösliche ozalsaure Ammon. Ueberhaupt ist zu berücksichtigen, dass Coniin sowohl als Nicotin in thren wässerigen Lösungen sehr schnell, und besonders in warmer Sommertemperatur, zu einer Ammoniakbildung neigen.



Der vorliegende Fall ist el Interesse und bildet ein Seite schen Processe im Jahre 1853 chung wurde daher von mir, die Vermuthung von der Anw kaloïds gewonnen hatte, um je mit aller möglichen Vorsicht, beitragen können. Wenn gleich nach Auffindung eines so giftigen Stoffes die Gegenwart eines zweiten Giftes nicht zu vermuthen stand, so mulste der Vollständigkeit wegen die Prüfung auf fixe giftige Alkaloïde und metallische Gifte ebenfalls vorgenommen werden.

Eine weitere verdachtige oder giftige Substanz war aber nicht aufzufinden, weshalb ich es unterlasse das Ende des Berichts, welcher in der Hauptsache erledigt ist, folgen zu lassen. Ich bemerke nur noch, dass der Inhalt der unter No. 2 und 3 aufgeführten Fläschchen, der eine reiner Aether

und der andere Eau de Cologne war.

Nachtrag. Zur Extraction der Contenta, wende ich, wie auch Stas empfiehlt, Weinsteinsäure mit Alkohol, und nicht Chlorwasserstoffsäure au, weil ich bei vergleichenden Versuchen durch Weinsteinsäure eine größere Ausbeute von Alkaloid als durch Salzsäure erhielt. Hingegen nehme ich zum Abscheiden des Alkaloids aus der sauren Lösung, nach Wittstock, gebrannte Magnesia, welche entschieden geringere Neigung hat, in der Hitze die oft kleine Menge des abzuscheidenden Alkaloids zu zersetzen, als Natronlauge, wovon ich mich im Jahre 1856 bei Untersuchung eines mit gebranntem Stechapfelsamen versetzten gebrannten Kaffees, welcher zu einer Vergiftung benutzt worden war, überzeugte.

Besonders empfehle ich, bei Aufsuchung der fixen Alkaloïde das Mikroskop fleisig zu Hülfe zu ziehen; es ist in
der Hand des Geübten ein kostbares Instrument, wodurch
man oft viel Zeit ersparen kann und größere Sicherbeit
und Gewißheit bei Beurtheilung der Resultate gewinnt.

ber einige optische Eigenschaften des Phosors; von Dr. I. H. Gladstone und Ehrwürden T. P. Dale.

(Philosoph, Maguz. Vol. XVIII, p. 30.)

in unserer Arbeit über den Einfluss der Tempedie Brechung des Lichts ') untersuchten Körpens
ich der Phosphor, und die Erscheinungen die dieser
e Körper darbot, waren so merkwürdig, dass wir
in näher und in Bezug auf andere optische Eigenintersuchten.

Phosphor steht im Rufe äußerst lichtbrechend min die ihm beigelegten Indices 2,125 und 2,224 aur von dem des Diamants, 2,439, und den ür er gehaltenen des Realgars und des chromauren übertroffen. Unglücklicherweise ist jedoch bei stimmungen am Phosphor nicht augegaben, welche

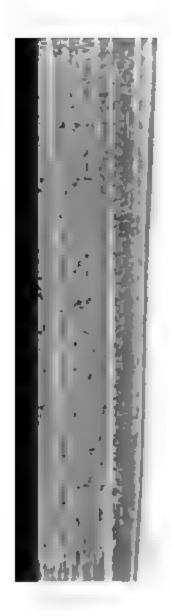
Das durch Schwefelkohlenstoff gesehene Spectrum ist nicht halb so lang als dieses, da  $\mu_{\pi} - \mu_{\pi}$  bei derselben Temperatur nur 0,0906 ist. Das Dispersionsvermögen ist 0,1460. Auch das Cassiaöl wird in dieser Beziehung vom Phosphor übertroffen, und die einzigen Substanzen, welche man als seine Rivale zu betrachten hat, sind Realgar und chromsaures Bleioxyd, denn diesen hat man die kaum glaublichen Dispersionsvermögen 0,255 und 0,3 beigelegt. Seltsam genug, haben die bisher veröffentlichten Messungen des durch Phosphor gesehenen Spectrums dasselbe nur wenig länger als das des Schwefelkohlenstoffs ergeben, und folglich das Dispersionsvermögen bedeutend geringer.

Fhissiger Phosphor. Die Bestimmung des Refractionsund des Dispersionsvermögens war beim flüssigen Phosphor mit einiger Schwierigkeit verknüpft, nicht allein wegen seiner Entzündlichkeit im geschmolzenen Zustand, sondern auch weil er den Kitt des hohlen Prismas angriff und dasselbe leck machte. Nach mehren Versuchen erwies sich Gyps als ein wirksames Mittel dasselbe dicht zu machen. Fol-

gendes waren die Refractionsindices bei 30° C.

A D F G Ende d. Violetten 2,0389 2,0746 2,1201 2,1710 2,2267

Diese Zahlen ergeben eine bedeutende Abnahme im Refractions- und im Dispersatiousvermögen. Der Uebergang aus dem starren in den flüssigen Zustand ist auch mit einer bedeutenden Verringerung der Dichtigkeit verknüpft und das Verhältnifs zwischen der Dichtigkeit und der mittleren Brechung,  $\mu_B = 1$ , ist bei weitem nicht gleich in beiden Zuständen. So wurde in dem bereits erwähnten Aufsatz der Refractionsindex des dicht vor der Linie D liegenden orangefarbenen Strahls für den starren Phosphor bei 35° C. = 2,1168 und für den flüssigen bei derselben Temperatur = 2,0709 gefunden. Das spec. Gewicht des Phosphors in beiden Zuständen bei etwa 35° C, wurde nachher bestimmt. Folgende Tafel zeigt den Quotienten der Division des spec. Gewichts durch die mittlere Brechung, d. h. den Refractionsindex minus eins.



Picoc Mainen Billo Dede Phosphor erhaltenen, und der Dispersion verbältnifsm Refraction. Bevor indefs Data zu einer genauen Be Wie bei anderen Flüs schmolzenen Phosphor der ratur ab. Unsere früheren farbenen Strahl dicht vor Bildung der folgenden Tafe

| Temperatur | Bree |
|------------|------|
| 30° C.     | 2    |
| 35         | 2    |
| 40         | 2    |
| 45         | 2    |
| 50         | 2    |
| 55         | 2    |
| 60         | 2,   |
| 65         | 2    |
| 70         | 2,   |

Die Abnahme (Sensitiven

au einer nicht ganz gesättigten wurden nämlich folgende Beobachtungen gemacht:

Acufserates Roth Gelber Strahl Ende des Violetten 1,980 2,013 2,205.

Diese Zahlen sind nicht sehr zuverlässig, besonders beim brechbareren Ende des Spectrums. Bei einer etwas schwächeren und deshalb besser zu handhabenden Lösung des Phosphors in Schwefelkohlenstoff wurden folgende Indices erhalten:

A B D E F G H
1,9209 1,9314 1,9527 1,9744 1,9941 2,0361 2,0746
aus welchen sich berechnen läfst:

Länge des Spectrums = 0,1537 Dispersionsvermögen 0,1613

Die Winkelmessungen, aus welchen diese Indices berechnet wurden, gingen nur bis zu Minuten, da die von der Temperatur herrührenden Schwankungen eine größere Genaugkeit werthlos machten. Ein anderes und ernsteres Hindernifs entspringt aus der Undeutlichkeit des durch den Phosphor gesehenen Spectrums, welche die Erkennung der festen Linien sehr schwierig macht. Es ist nicht leicht, den Grund derselben anzugeben; sie rührt nicht her von der Größe der Brechung oder Dispersion, und wenn auch die starke Abnahme (sensitiveness) sie zum Theil erklaren mag, so erklärt dieselbe sie doch sicher nicht ganz. Sie ist unabhängig von dem mehr oder weniger krystallinischen Zustand des starren Phosphors und von der Gegenwart von starrem Phosphor in dem geschmolzenen; denn man beobachtet sie auch in einer Lösung von Phosphor in Schwefelkohlenstoff, welche natürlich ganz klar erhalten werden kann. Sonderbar ist es zu sehen, wie durch successiven Zusatz von Phosphor zum Schwefelkohlenstoff die ursprünglich scharfen Linien immer mehr und mehr wolkig werden. Wir sind geneigt diese Undeutlichkeit eher einer schwachen Opalescenz zuzuschreiben, veranlaßt durch ein Lichtbundel, welches ein wenig des Phosphors in jenen allotropischen Zustand versetzt, worin er nicht bei so niedriger Temperatur nd in Schwefelkohlenstoff unlöslich ist, auch d n Zustand annimmt, während der Beobachter len schaut.

ntersuchte Phosphor war farblos, da er to the saurem chromsaurem Kali und Schwefelt orden war. Der gewöhnliche gelbliche Phosphor von den meisten gelben Substanzen, absüten rothen Strahlen und lässt die blauen der istel sehr geschwächt. Diess scheint um so erther zu seyn, wenn wir uns erinnern, dass orm dieses Elements die rothen Strahlen refinigen absorbirt.

conflamme. Eine starke Lösung von Phosphe oblenstoff wurde in einer Lampe verbrannt, weise Flamme, welche entstand, lieferte ein Sches sich etwa von der festen Linie a des ims bis zum äußersten Violett erstreckte, in frei von dunklen Linien oder Streifen wi

Siedpunkt haben, und daher nur selten in einem Oelbade und in einem Glasgefäß, welches schon in niedriger Temperatur schmilzt oder wenigstens erweicht, versüchtigt werden können. Bei Außuchung eines Verfahrens, welches allgemein anwendbar wäre auf alle, selbst sehr schwerslüchtige Substanzen, deren Dampsdichte zu kennen so interessant seyn würde, mußten uns zuvor zwei Fragen beschäftigen, eine in Betreff der Natur des Bades, welches die Wärme fortleitet, und die andere in Betreff der Natur des Gefäßes, worin die untersuchte Substanz verdampsen soll.

Eine große Anzahl Versuche, welche wir mit verschiedenen gewöhnlichen und bei niedriger Temperatur siedenden Substanzen austellten, hat uns gezeigt, dass nichts leichter ist als sich constante Temperaturen zu verschaffen, dadurch dass man Luftthermometer in den Dampf taucht, unter gewissen Vorsichtsmaafsregeln, um den Einfluß der Wärme des Ofens und der Temperatur der umgebenden Luft abzuhalten. Die Einrichtung unserer Apparate vernichtet diese Fehlerquelle gänzlich. Zu denjenigen Versuchen, bei welchen man Glasgefäße anwenden kann, erschienen uns als die geeignetsten Substanzen: der Dampf des Quecksilbers, welches nach den Versuchen des Hrn. Regnault bei 350° C. siedet, und der Dampf des Schwefels, dessen Siedpunkt Hr. Dumas auf 440° festgesetzt hat. In beiden Fällen ') bedient man sich eines selben Apparats, bestehend aus einer Quecksilberflasche, deren Hals man abgeschnitten hat, so dass sie einen blos unten verschlossenen Cylinder darstellt. Im Innern befinden sich zwei Diaphragmen mit Löchern, zwischen welchen der Ballon in einer Höhe von 6 bis 8 Centimetern über dem Boden der Flasche gehalten wird. Kleine cylindrische Plat-

<sup>4)</sup> Der Schwesel greist die Eisengesälse durchaus nicht au; nur bedecken sieh unsere Disphragmen mit einer Art von gelbem Hammerschlag, welcher, wie Magnetkies, die Zusammensetzung Fe<sub>3</sub>S<sub>4</sub> hat Diess bestätigt die Analysen und die Ansicht des Hrn G. VVertheim in seiner Dortor-Dissertation, woraus hervorgeht, dass der Magnetkies durch die Formel Fe<sub>3</sub>S<sub>4</sub> anagedrückt wird.

Itel den Wänden der Flasche geholten, bilden matelas de vapeur), welche jeden Einfluss sowohi chussigen Wärme des Ofens, als der Berührung benden Luft fortnehmen. Oben ist der Apparation, durch eine gusseiserne Platte, versehen mit bern, von denen das eine den ausgezogenen Hals is durchlässt und der andere den Stiel des Lufters, welcher nicht graduirt zu seyn braucht, weit zu dient, die Festigkeit der Temperatur zu er-

Em Eisenrohr von 2 Centin. Durchmesser ist hoch auf die Quecksilbersläche geschraubt, damit Ursprung zwischen seiner Oessnung und dem Schweinen vorhanden sey. Wenn man mit Schweit, ist es gut den Apparat durch ein auf dem erstates dickeres Eisenrohr zu verlängern, damit der umpf sich darin verdichte und der stüssige Schweitzestalt erkalte, dass er außerhalb des Apparats

In Schwefeldampf von 440° C. 1)

9,34 9,33 9,37 Mittel 9,34.

Die berechnete Dichte ist 9,31.

Das Eisensesquichlorur hat eine Dampfdichte entsprechend der Formel Fe, Cl, = 2 Volumen.

In Schwefeldampf von 440°

11,42 11,37

Mittel 11,39.

Die berechnete Dichte ist 11,25.

Das im Ballon rückständige Eisenchlorür krystallisirt in großen sechsseitigen Tafeln von sehr reichem Granatroth im Durchsehen, und von Cantharidengrün beim Daraufsehen. Das Aluminiumchlorür scheint dieselbe Form zu haben und zeigt überdieß Pyramidentlächen, welche die Symmetrie des Rhomboëdrischen Systems besitzen; es ist ein sehr schöner Körper, seine Krystalle sind vollkommen durchsichtig und ganz farblos.

Das Quecksilberchlorür, mit dem wir experimentirten, obwohl seine Dampfdichte schou von Mitscherlich beobachtet ward, hat uns die Zahl 8,21 gegeben, statt der theoretischen 8,15, entsprechend der Formel Hg, Cl = 4 Volumen.

Hr. Mitscherlich fand 8,35. Es war eine vortreffliche Verification, die wir nicht unterlassen durften, mit unserem Verfahren vorzunehmen.

Wir geben noch die Dampfdichte des Chlorzirkoniums als recht sonderbares Beispiel, um zu zeigen, wie wichtig dieses Datum ist zur Feststellung der Analogien und demgemäß der chemischen Formeln.

Wir fanden für das Chlorzirkonium, in Schwefeldampf erhitzt, die Zahlen

8,10 8,21 Mittel 8,15.

Die bisjetzt angenommene Formel ist Zr Cl, oder in Zahlen 174,5. Da, nach dem Gay-Lussac'schen Gesetz,

1) Wie haben diese von Hrn. Dumas bestimmte Ziffer angenommen. Unsere Versuche führten zu einer etwas höheren, jedoch zur sehr wenig verschiedenen Zahl.

die Dampfdichten (bis auf einen einfachen Factor, der immer ½, 1 oder 2 ist) genau proportional sind den Aequivalenten, so folgt, dass das Product der Multiplication des Aequivalents 174,5 in die Dichte des Wasserstoffs 0,0692, nämlich 12, zusolge der gewöhnlichen Regel gleich seys muss entweder direct der durch den Versuch gefundenen Zahl, oder der Halfte oder dem Doppelten derselben; man sieht sogleich, dass es zwei Dritteln derselben gleich ist.

Dieselbe Bemerkung gilt vom Chlorsilicium, so dass man um eine Condensation in ganzen Zahlen zu haben, genöthigt ist zu schreiben für die Formel des Chlorsiliciums

 $SiCl_2 = 4 Vol. und Si = \frac{2}{3} \cdot 22$ 

und für die des Chlorzirconiums

 $Zr Cl_2 = 2$  Vol. und  $Zr = \frac{2}{3}$ . 68.

Diess giebt für die theoretische Dampsdichte des Chlorzirconiums 8,02 statt der durch den Versuch gesundenen 8,15. Diese Resultate bestätigen die Ansicht der Chemiker, die mit Berzelius und Dumas dahin neigen, Silicium und Zirkonium in eine und dieselbe Gruppe zu stellen.

Wir balten das Problem der Bestimmung der Dampfdichten bei den festen Temperaturen der Siedepunkte des Quecksilbers und Schwefels auf die praktischste und leichteste Weise gelöst, und fordern die Chemiker, welche flüchtige organische Substanzen zu untersuchen haben, die einer Temperatur von 350° oder gar von 440° widerstehen, dringend auf, ihre Operationen unter den von uns gewählten Umständen auszuführen. Es sind damit verknüpft: große Sicherheit für den Arbeiter, beträchtliche Zeitersparung, die Anwendung leicht mit Gas zu erhitzender Apparate, und endlich der Vorthen, bei so weit vom Siedepunkt der Substanz entfernten Temperaturen operiren zu können, dass man nicht mehr die seit der Arbeit des Hrn. Cahoure so wohl bekannten Anomalien zu befürchten hat.

### XIII. Veber die Dampfdichtigkeiten bei sehr hohen Temperaturen; von H. Suinte-Claire Deville und L. Troost.

(Compt. rend. T. XLIX, p. 239, Auszug.)

Die Bestimmung der Dampfdichte schwer flüchtiger Körper ist, heut zu Tage, bei den Mefsmitteln, die uns die Physik liefert, eine fast unmögliche Operation; indess interessirt sie die Chemiker im höchsten Grade, indem sie ihnen Belege zur Stütze der großen Gesetze der Wissenschaft giebt, von denen man gegenwärtig annimmt, zwar nur nach Induction, aber auf eine wohl begründete Weise, dass die Anwendung auf chemische Erscheinungen unabhängig sey von der Temperatur, bei welchen diese von Statten gehen. Die höchsten Temperaturen, bei denen man bisher operirt hat, gehen nicht viel über 500 Grad. Man findet sie angewandt von Hrn. Dumas in seiner großen Arbeit über das Mariotte'sche Gesetz und von Hrn. Mitscherlich '). Nach sehr zahlreichen Versuchen ist es uns gelungen die drei großen Schwierigkeiten zu überwinden, welche unsere Vorgänger auf diesem Wege aufgehalten haben und welche entspringen aus der Natur der anzuwendenden Gefäse, aus der Constanz der Temperatur während der Dauer des Versuchs und endlich aus der Bestimmung der Temperatur selbst.

Das Gefäfs, dessen wir uns bedieuten, ist ein enghalsiger Ballon aus Porcellan, von 280 Cubikcentim., den Hr.

<sup>1)</sup> In Hen. Malagnti's Traité de chimie lesen wir, dass Hr. Bin eau für die Dichtigkeit des Schweseldampses bei 1000° die Zahl 2,218 gefunden habe. Wir haben die Beschreibung der von Hrn. Bin eau angewaodten Apparate und Methoden in sast allen wissenschaftlichen Sammelschristen und in jenem Buche selbst ausgesucht, aber nirgenda etwas gesonden. Wir bedauern daher aufrichtig, nicht von einer Arbeit aprechen zu können, deren Genauigkeit durch den Namen des Verfassers verbürgt ist. Wir vermuthen sogar, dass es eine Interpretation der bei niederen Temperaturen erhaltenen Zahlenwerthe war, wodurch Hr. Bineau zu den genauen Zahlen 2,218 und 1000° gelangte.

Gosse, zu Bayenx, die Gefälligkeit hatte, mit äußerster Sorgfalt für uns anfertigen zu lassen. Dieser Ballon ist unvollkommen verschlossen durch einen kleinen Porcellancylinder von 1 bis 2 Millim. Durchmesser, der drange in den engen Hals eintritt. Am Schlusse des Versuchs schmitzt man diesen Cylinder vor der Kuallgas Lampe auf einer kleinen Strecke und befestigt ihn dadurch in dem ausgeschweiften Theil des Halses, was einen hermetischen Verschluß gewährt, der das Vacuum sehr gut aushält.

Dieser Ballon ist eingeschlossen in ein, schon von umbeschriebenes '), eisernes Destillationsgefäß, in welchem wir Metalldämpfe zur Hervorbringung einer constanten Temperatur auwenden, genau wie man einen verschlossenen Raum mittelst des Dampfes von siedendem Wasser auf 100°, oder, wie wir schon gethan '), mittelst des Dampfes von siedendem Quecksilber oder Schwefel unveränderlich auf 350° oder 440° bringt. Bei den Versuchen, die wir heut veröffentlichen, bedienten wir uns der Dämpfe von siedendem Kadmium (860°) oder siedendem Zink (1040°). So erhielten wir in der Temperatur eine Constanz, die wir durch die empfindlichsten Mittel verificirten.

Was die Temperatur betrifft, so haben wir die Schwierigkeiten ihrer genauen Bestimmung dadurch überwunden,
daß wir immer mit Gefäßen von gleichem Material und
gleicher Rämmlichkeit arbeiteten, und in diese folgweise
Joddampf 3) und den Dampf des zu untersuchenden Körpers brachten. So erhielten wir in großer Schärfe das
Verhältniß der Dichtigkeiten dieser beiden Dämpfe. von
denen die eine, die des Jods, von unseren Vorgängern
und auch von uns selbst mit großer Genaugkeit bestimmt
worden ist. Die Bestimmung der Temperatur wird auf
diese Weise vollkommen unnöthig.

<sup>1)</sup> Comptes rendus, T XLF, p. 821 (Siehe die vorhergebende Notes)

<sup>2)</sup> Ebendaselbst.

<sup>3)</sup> Der Joddampf wird bei dieser Art von thermometrischer Bestimmung einfach deshalb statt der Luft genommen, weil er etwa neun Mal schwerer ist als diese, die Fehler der Wägungen also wenger belangreich mucht.

Wir können in diesem kurzen Auszuge weder die Apparate, noch das angewandte Verfahren beschreiben, und sagen bloß, daß wir uns möglichst an die Verfahrungsarten des Hrn. Dumas gehalten haben, nur abändernd, was die Natur der Operationen unter den von uns gewählten Operationen unthunlich machte; wir haben uns hierbei immer sehr wohl befunden. Zum Belege unserer Methode geben wir bier einige unserer hauptsächlichsten Bestimmungen.

Schwefel. Bei der Temperatur 860° ist seine Dampfdichte schon 2,2°); damit indess diese Zahl definitiv würde, musste sie von dieser Temperatur ab unveränderlich seyn °). Und wirklich ist dem so, denn noch bei 1040° fanden wir dieselbe Zahl, deren Feststellung auf mehr als ein Dutzend übereinstimmender Versuche beruht. Man kann demnach mit Sicherheit annehmen, dass das Aequivalent des Schwefels (16) ein Volum Dampf repräsentirt wie der des Sauerstoffs (8).

Selen. Der Selendampf bietet dieselben Anomalien dar wie der Schwefeldampf. Bei 860° ist seine Dichte 8,2; bei 1042° nicht mehr als 6,37. Erst von 1200° oder 1400° ab hoffen wir, sie constant zu finden. Andere Apparate, be-

1) Diese Zahlen sind berechnet aus der scheinbaren Ausdehnung der Luft und des Joddampfs im Porcellan, welches sein Volum kaum verändert bei den höchsten Temperaturen

2) Ans den schönen Versuchen des Hro. Cahours schließen wir, daß man künftig eine Dampfdichte - Bestimmung nur dann als definitiv betrachten kann, wenn zwei Versuche, bei genügend von einander abstehenden Temperaturen angestellt, dieselben Resultate liefern. Ein einziger Versuch ist demnach ungenügend, das will sagen, dals man sich auf eine Dampfdichte nicht eher verlassen kann, als bis sie oberhalb der Temperatur erhalten worden ist, bei welcher der Dampf dem Ausdehnungsgesetz der Gate folgt und den Coefficienten 0,00367 besitat. Nur dana sind die Zahlen vergleichbar, und zur Verification des Gay-Lussac'schen Volumengesetzes branchbar Indels müssen wir doch hier vieler Versuche erwähnen, die zwar mit einer constanten Störungsursache behaftet waren, aber uns doch beim Quecksilber eine sonderbare Ausnahme von dieser Regel zeigten. Genöthigt unsere Versuche für den Augenblick zu unterbrechen, begnügen wir uns diese Thatsache anzugeben, die sich in der Folge vielleicht nicht bestätigen wird. Wir behalten uns vor, diese wichtige Untersuchung nachstens wieder aufzunehmen.

if mideren Principien und bei den höchsten nwendbar, die wir gegenwärtig vorbereiten, ohne Zweifel zu der Zahl 5,44 gelangen la Theorie und die Analogie des Schwefels ausgegeben.

tor Seine Dampfdichte, genommen bei 10 1 Volum (berechnet 4,4), entsprechend den genommenen Acquivalent dieses Körpers. om Seine Dampfdichte, genommen bei 10 2 Volumen (berechnet in dieser Hypothese,

vk. Beobachtet bei 1040° ist seine Dampfd Volumen (berechnet 0,92).

combronuer. Beobachtete Dampfdichte 18,6 in cherechnet - 18,51).

aranyodur. Beobachtete Dampfdichte 27,0  $\rightleftharpoons$  2 . 14 chief  $\rightleftharpoons$  27.8).

ulen letzten Zahlen sind aus den mit Schw

## XIV. Bemerkungen über optisch zweiaxige Turmuline; von Bergrath Dr. Jenzsch.

Lin 63mm lauger rosenrother Turmalin Krystall von Elba, an dessen beiden Polen die Basis vorherrscht, eine rechtwinklig zur Turmalinsäule geschnittene 34mm dicke Platte eines größeren rosenrothen Turmalins von Elba, eine ebenfalls rechtwinklig zur Turmalinsäule geschnittene 14mm dicke Platte eines hyacinthrothen, grün umrandeten Turmalin-Krystalls von Penig in Sachsen und zwei parallel zur Basis geschnittene 13mm dicke Platten eines blaßsgrünen, rosenroth umrandeten Turmalin-Krystalls von Penig, au dessen einem verbrochenen Ende noch Spuren eines rosenrothen mittelsten Kernes, welcher mit dem äußeren rosenrothen Saume in einem gewissen Zusammenhange zu stehen schien, sich befanden, wurden sowohl zwischen der Turmalinzange, als auch unter einem zu Beobachtungen mit convergirend polarisirtem Lichte eingerichteten Mikroskope untersucht.

Bei allen übereinstimmend, besonders schön aber bei der hyacinthrothen Platte, zeigte sich ein ovales Ringsystem mit zwei dankeln Hyperbeln, welche sich bei einer Drehung des Objectes um 360° vier Mal, scheinbar zu einem Kreuze, schlossen, aber in den vier rechtwinklig auf einander stebenden Zwischenrichtungen wieder sehr deutlich aus einan der traten. Aus den von mir angestellten Beobachtungen ergab sich:

 dass die von mir untersuchten Turmaline optisch zweiaxig sind;

2) dass die spitzen Winkel, welche die optischen Axen dieser Turmaline, ziemlich klein sind;

3) dass die optische Mittellinie mit der Axe der Turmalinsäule zusammenfällt.

Bei näherer Prüfung der erwähnten Umrandungen ergab sich aber, dass der aussere grune Turmalin-Mantel mit dem byacinthrothen Turmalin-Krystalle, sowie der blassto-

Lormalin - Saum mit dem blafsgrünen Turms nach einem bestimmten Gesetze regelmäßig -1, an den drei Turmalinplatten von Penig ah unter dem Polarisations - Instrumente, daf Weise die Hyperbeln im Turmalin - Mantel yperbeln im Turmalin - Kerne um 90° gediehmen.

connte in Versuchung kommen, wenn auch is sammtliche, so doch vielleicht die beschrieb von Elba und Penig ihrer Krystallform drei und einaxigen (hexagonalen) Systeme end, dennoch aber wohl dem zwei- und ein der wohl auch sogar dem ein- und einglied steme angehörend betrachten zu wollen; winnig in Hrn. Breithaupt's wichtiger Beol an den vielen Turmalinen, welche er genaule, die Flachen eines und desselben Rhombomboeder-Drittel und in ein Rhomboeder-2

# XV. Ueber den Triphylin con Bodenmais;

Im letzten Hefte dieser Annalen S. 511 macht Hi. Wittstein mich in Betreff meiner Arbeit über den Triphylin von Bodenmais') darauf aufmerksam, dass dieses Mineral bereits von ihm im Jahre 1852') untersucht und für dasselbe die schon von Fuchs aufgestellte Formel R, P ebenfalls gefunden sey; das ich aber neben anderen Angaben diese Arbeit ganz unerwähnt gelassen hätte. Dieses Versehen kann nur dadurch in etwas entschuldigt werden, das ich die Angaben über die Zusammensetzung des Triphylin aus Rammelsberg's Handwörterbuch der Mineralogie (letztes Supplementhest vom Jahre 1853) zusammenstellte, in welches die Untersuchung von Wittstein aus Versehen nicht ausgenommen worden ist.

Außerdem bemerkt Hr. Wittstein, daß von ihm neben Eisenoxydul noch Eisenoxyd gefunden sey. Das von ihm zur Untersuchung angewandte Mineral war, wenn auch nicht im mindesten verwittert, doch von einer schön hellblauen Farbe, welche darauf hindeutet, daß dasselbe das Eisen nicht als reines Oxydulsalz, sondern als phosphorsaures Eisenoxyduloxyd enthält.

Ich mache daher wiederholt darauf aufmerksam, dass von mir nur ein hell graugrünes, fast weißes, aber nicht blauliches Material zur Analyse verwandt ist, indem letzteres als schon in Zersetzung begriffenes Mineral betrachtet wurde. Das von allen blauen Stücken befreite fast weiße Mineral löst sich bei Abschluß der atmosphärischen Luft fast farblos in verdünnter Chlorwasserstoffsäure auf und giebt mit Schweselwasserstoff keinen Niederschlag von Schwesel. Die blauen Stücke lösen sich mit dunkelgelber Farbe und geben mit Schweselwasserstoff eine weiße Trübung.

<sup>1)</sup> Diese Ann Bd, 107, S. 436

<sup>2)</sup> Wittstein, Vierteljahressch. für pr. Pharm. Bd, I, S. 506.



reint somit in dem reinen woch nicht zerei kein Eisenoxyd, sondern alles Eisen in Ford lul enthalten zu seyn.

gens weichen die Resultate der Analyse von Sid mir ziemlich bedeutend von einander ab Zusammenstellung ergiebt

| Wittstein's   | Analyse | meine Analyse |
|---------------|---------|---------------|
| Phosphorsäure | 41,092  | 44,189        |
| Eisenoxyd     | 3,310   |               |
| Eisenoxydul   | 35,616  | 38,215        |
| Manganoxydul  | 11,404  | 5,630         |
| Magnesia      | 0,488   | 2,390         |
| Kalk          | Spur    | 0,758         |
| Lithion       | 5,470   | 7,657         |
| Kali          | 0,078   | 0,040         |
| Natron        | 0,877   | 0,738         |
| Kieselsäure   | _       | 0,100         |
| Wasser        | 1,034   | Spor          |
|               | 00 360  | 100 047. #    |

wird, so stellte ich mir die Aufgabe, ein von diesem Fehler freies Glas darzustellen.

Es gelang mir ein solches Glas aus gereinigtem Borax darzustellen auf folgende Weise. Der gereinigte Borax wurde in kochendem destillirtem Wasser gelöst, im Verhältniss von 2 Loth Borax auf 236 Grun. destillirtem Wasser. Um jede Spuren von schweren Metallen möglichst daraus zu entfernen, wurde in die etwas abgekühlte Lösung ein Strom von Schwefelwasserstoffgas geleitet bis die Flüssigkeit eine gelbe Farbe batte, dann verkorkt und 8 Tage stehen gelassen an einem erwärmten Ort, worauf der schwarze geringe Niederschlag abfiltrirt und das Filtrat durch einen Strom von kohlensaurem Gas vom meisten Schwefel befreit, durch Erwärmen ohne Kochen abfiltrirt. Das Filtrat enthielt aber noch eine Schwefelverbindung mit Natron. Es wurde daher mit Essigsäure schwach angesäuert und weil sich die entstehende Schwefeltrübung nicht vollstäudig abfiltriren liefs, so wurde die Flüssigkeit eingeengt und ohne Weiteres in der Platinschale abgedampft und darin so lange stark erhitzt (ohne Glühen der Schale) bis die schaumige Masse trocken war, worauf sie im Platintiegel geschmolzen wurde. Es gab ein Kohle haltendes Glas, weshalb dieses wieder in kochendem Wasser gelöst, die Trübung abfiltrirt und das braunliche Filtrat wieder in Platin calcinirt und im Platintiegel bei anhaltender Hitze geschmolzen wurde, Hierdurch wurde ein farbloses Glas erhalten, ohne dass der Platintiegel merklich angegriffen wurde. Es fanden sich zwar bunt angelaufene Stellen, welche aber, nach dem Rei nigen mit Wasser, durch schwaches Glühen sich mit Schwefelgeruch verflüchtigten.

Dieses Glas zeigte keine Spur von Fluorescenz in einer mit Wasserstoffgas evacuirten Geifsler schen Röhre. Hr. Geifsler stellte den Versuch in meiner Gegenwart auf folgende Weise an, die er sich ausdachte. Er legte ein röhrenförmiges Stückehen von diesem Glase, ein Röhrenstückehen von grün- und eins von blaufluorescirendem Glas, ein Stückehen Chlorophan und ein Stückehen gereinigtes



650

welches durch Gluhspan eines Eisendrahte farbt war, in eine Glassöhre von sehr du ab diese nun in eine zu evacuirende Glassöhr



en Rohre zusammen, so dass der ganze Lichte
ktrode durch die innere Röhre gehen musste.

1 mein gereinigtes Boraxglas auf die starkste P
ein wulstiger Rand aus diesem Glas an die
1 dung der inneren Röhre angeschmolzen.
1 esultat war, dass der Chlorophan schön grün
1 ihre blaue und ihre grüne Fluorescenz sehr
10, mein gereinigtes farbloses Boraxglas aber

Boraxglas bilden, aber freilich nur mit großer Kunstfertigkeit, weil in diesem Glase die Temperaturen der Flüssigkeit und der Zähigkeit zu nahe beisammen liegen.

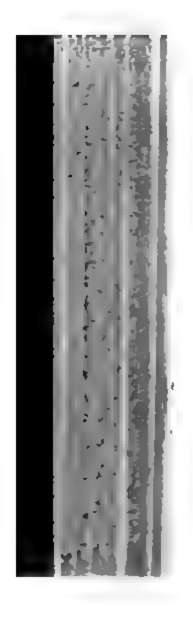
Bei dieser Gelegenheit will ich noch bemerken, dass ich zwei Prismen aus wirklichem Glase besitze, welche, wenigstens im htkegel des Sonnenlichts, keine Spur von Fluorescenz zeigen. Das Eine ist von Merk in München und soll Flintglas seyn. Dagegen habe ich anderes Flintglas was grun fluorescirt im durchfallenden Sonnenlichtkegel des Brennglases.

#### XVII. Ueber die Kieselsäure der Hohöfen; con H. Rose.

In meiner Abbandlung ȟber die verschiedenen Zustände der Kieselsäure ') « erwähnte ich eines merkwürdigen Vorkommens derselben als Hüttenproduct in den Spalten sowohl des Gestells von ausgeblasenen Hohöfen, als auch in denen der Eisensauen in demselben. Ich hatte nur Gelegenheit mir eine höchst kleine Menge dieser Kieselsäure (4 Grm.) zu verschaffen: die Bestimmung des specifischen Gewichts derselben mußte daher unsicher seyn. Es wurde indessen leichter als das der krystallisirten Kieselsäure gefunden.

Hr. Wöhler batte die Güte mir eine beträchtliche Menge dieser faserigen Kieselsäure aus einem Hohosen von Rübeland im Harze zu übersenden, um die Versuche wiederholen zu können. Sie bestand wie die früher untersuchte, aus seidenglänzenden Fasern in concentrischen Lagen um einen Mittelpunkt gruppirt. Hin und wieder fanden sich in der vollkommen weißen Kieselsäure schwarze Punkte von Eisen und Graphit und einige weinge außerordentlich kleine Würfel von gelbrothem Cyan-Stickstofftitan (TiCy+3Ti'N).

<sup>1)</sup> Pogg. Ann. Bd. 108, S. 1



der äußeren Röhre zusam dieser Elektrode durch die m war, um mein gereinigte: zu stellen, ein wulstiger R engte Mündung der innere

Das Resultat war, dass rescirte, die beiden Glasröl Umständen ihre blaue und lich zeigten, mein gereinigte Spur von Fluorescenz gab, durch Eisenglühspan gelb Fluorescenz, sondern nur zeigte. Die äussere Glasröl röhre reichte, keine Spur il weil das Glas der inneren die innere Röhre zeigte, we nur an einzelnen runzlicher trode ihre grüne Fluorescer Glas der Röhren nicht gest

Das Boraxglas hat unte daß es wegen seiner Leicht



wie möglich ohne zu schm

Die gefundene Dichtigke weniges zu hoch, wegen die sie enthielt. Wurde si Luft ausgesetzt, so wurde nigen wenigen Stellen durc fürbt. Es war eine Dige absichtlich vermieden word-

Wurde diese Kieselsäure so wurde eine höchst gerin ten, das in Platinsahniak ver 0,07 Proc. Stickstoff in der Gehalt ist indessen ein wen beim Glüben sprang, ehe di det war. Man kann daher tiger zu 0,1 Proc. annehmen

Ein anderer Theil der K. von den Einmengungen erha Chlorwasserstoffsäure beham zuziehen. 0,631 Grm. der se sich in Fluorwasserstoffsäure Wasser blieben als ungelöster Rückstand eine Mengung on Graphit und außerordentlich kleinen gelben Würfeln Cyanstickstofftitan, welche letztere erst nach Abscheinog der Kieselsäure sichtbar wurden. Durch Schlemmen onnten 0,005 Grm. von diesen von 0,012 Grm. Graphit streunt werden. Nimmt man an, daß die gefundene Titankure durch Lösung der Titanwürfel in Fluorwasserstoffure und Schwefelsäure erhalten wurde, so entspricht diedbe 0,003 Grm. Cyanstickstofftitan; in Ganzen wurden 1,008 Grm. oder 1,26 Proc. Cyanstickstofftitan, so wie Proc. Graphit aus der Kieselsäure abgeschieden.

Ich lasse es unausgemacht, ob das Ammoniak, das aus ler Kieselsäure der Hohöfen durch Alkalihydrat entbunden wird, von Stickstoffsiliemm oder von dem eingemengten kranstickstofftitan herrühre, das erst nach Auflösung der kieselsäure in Fluorwasserstoffsäure sichtbar werde. Letztere breicht ist wohl die wahrscheinlichere.

VIII. Das Anblusen offener Röhren durch eine Flamme; von P. Riefs.

In.

Ar. Rijke hat ein emfaches Mittel aufgefunden, den Grunden einer offenen Röhre in großer Stärke anzublasen, intem er ein in der vertical gestellten Röhre augebrachtes brahtnetz stark erlutzt, durch das der aufsteigende Luftstrom bitzlich ausgedehnt wird (Ann. Bd. 107, S. 339). Nachtäglich ist daselbst angegeben, daß Hr. Bosfcha zuweilen inen Ton erhielt in dem Augenblicke, wo er das Netz mit bir Flamme zu erhitzen begann. Die Flamme mußte dazu einiger Entfernung von dem Netze stehen, der Ton buerte nur einige Augenblicke und war fast die obere Octave des Grundtones.

Bei Wiederholung dieser interessauten Versuche habe



Höhe zu, wird constant, 1 das Netz berührt, und hört Beschaffenbeit der Röhre, Netzes, hat der Ton, der Röhre entfernt, eine Dauer Flamme geräth dabei in sic wenn es eine Gasflamme ist engen Röhre bedient, bäc Versuch auch mit einer Ke doch die Gasflamme den Vdie Flamme eine bestimmte bier leicht findet.

Der Grundton einer Rödurch einen kalten Luftstron Netz tritt und dadurch ausge einen heißen Luft- und Gatritt und sich dadurch zusam Beispiele davon stehen, bei Netz aus Tra Linie dickem Navon dem 40 Maschen nahe Ich gebe die Lage des Ne

den kalten den Ton f1. Die zweite Röhre von 12 Zoll Länge, I Zoll Weite mit einem 2; Zoll vom obern Ende entfernten Netze gab durch den heifsen Luftstrom cis?, durch den kalten c2. Die dritte Röhre, 10.7 Zoll lang 15 Linien weit, das Netz 23 Zoll vom oberen Ende, gab durch den heifsen wie den kalten Luftstrom den Ton de. Die vierte Röhre, 75 Zoll lang I Zoll weit, das Netz 2 Zoll vom Ende, gab durch den heißen Luftstrom g2 von kurzer Dauer, durch den kalten Luststrom tönte sie nicht: eine Röhre von 6 Zoll Länge 14 Zoll Weite konnte weder auf die eine, noch die andere Weise zum Töuen gebracht werden. An der zweiten Röhre hatte der Ton durch den heifsen Luftstrom die längste bemerkte Dauer, von mehr als 70 Sekunden. Niemals ist irgend ein Ton bewerkt worden, wenn nach dem Aufhören des Tönens die Flamme entfernt wurde. wohl aber ertönte der Grundton, wenn dann die Röhre umgekehrt wurde, so dass, wie in Rijke's Versuch, das Drahtnetz in dem untern Theil der Röhre zu liegen kam. In beiden Fällen ging ein kalter Luftstrom an das beiße Netz, und wenn auch die Luft nach der Umkehrung der Röhre kälter war als früher, da sie jetzt durch den kurzen Theil der warmen Röhre strich, so war dafür im ersten Falle das Netz viel heiser. Das Ausbleiben jedes Tons in ersten Falle ist daher auffallend. Ebenso auffallend ist das Ausbleiben des Grundtons, wenn die Flamme in den kurzen Theil der Röhre geführt wird, da hier scheinbar eine günstige Bedingung zum Ansprechen dieses Tones gegeben ist in dem sehr heißen Luftstrome, der an das kalte Netz tritt. Es folgt hieraus, dass zum Ansprechen des Grundtons durch das angegebene Mittel, in einer durch ein Drahtnetz in zwei ungleiche Stücke getheilten Röhre, die Impulse die längere Luftsäule treffen müssen. Die Impulse kommen durch den kalten Luftstrom fiber dem Drahtnetze, durch

Tones seine Schwingungszahl in der kleinen Octave, und zu dem Exponenten die Basis 2 setzt. So ist  $fix^1 = 185 \cdot 2^1$  ganze Schwingungen;  $cis^2 = 138.5 \cdot 2^2$ ,  $c^{-4} = \frac{130.8}{2}$  u. s. w



## XX. Eine Irrl. (Aus einem Schreiben an Prof.

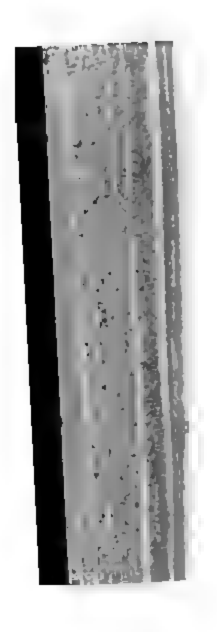
Lauterbach in Oberhessen,
Zeugniss der Reise No. 1 m
nasium verlassen, ein junger
mit ganzer Liebe dem Studi
hingegeben und neben klaren
Beobachtungsgabe besitzt, be
gen des Octobers und reist
seiner Heimath zurück, und
der Eisenbahn, von da, um r
Umweg über Fulda zu mache
Schlitz nach Lauterbach. Hi
dernd, Gelegenheit, Irrlichte:

Unterwegs, zwischen Oberwegfurth und Boden betrat, Steinbach, in unserem Lande (Großherzogth, Hessen) sah ich etwas, was mir von hohem Interesse war und eine bisber in mir herrschende Ungewissheit beseitigte. Es waren diess nämlich Irrlichter, - nicht eins, sondern nach einander wenigstens hundert. Das Fuldathal war mit sehr schweren weisen Nebeln bedeckt und stark riechende, seuchte modrige Directe erfüllten die Luft. Plotzlich sah ich ein Flämmchen, kaum zwei Schritt von mir am Rande der Chaussee. hielt es für Täuschung. Doch der Mond schien hell und vollständig munter war ich. Um mich zu überzeugen, sehritt ich auf das Irrlicht zu, aber kaum noch einen Fuß entfernt verschwand es. Doch es dauerte keine Sekunde, so sah ich em zweites, drei, vier andere. Alle Flämmchen blieben ruhig an einem Platze stehen, machten also keine Bockssprünge und tanzten auch nicht. Indessen mußte ich mich den Lichterchen sehr behutsam nähern, wenn sie nicht verlöschen sollten, und mußte jeden Luftzug vermeiden. War ich recht vorsichtig, so gelang es mir oft, mich über die Flämmchen zu beugen und in der Distanz von 1; Fuss ihre Form und Farbe zu beobachten. Es waren Flämmehen von der Größe eines Hühnereies, die ganz rubig auf und zwischen den Grashalmen standen. Die meisten hatten grünlich weißes Licht mit ziemlich hellem Glanze. Ich war bei einigen so glücklich, bis in die Flamme mit der Hand zu greifen; Hitze war nicht zu spüren. Bewegte ich aber nur einen Finger, so war die Lichterscheinung verschwunden. Manche entstanden mit einer Art Knall. Es war derselbe Ton, welcher bei einer Blase von selbstentzündlichem Phosphorwasserstoffgas entsteht. Noch muß ich bemerken, daß die atmosphärische Luft sich in vollständiger Ruhe befaud. Länger als 1 bis 14 Minuten hielt selten ein Flämmchen Stand. Es war nämlich durch den Mond so hell, dass ich genau das Zifferblatt an meiner Uhr erkennen konnte. Ge-Muscht habe ich mich nicht, denn ich habe die Sache zu genau und sorgfältig beobachtet: meine Augen waren auch vollständig klar, denn sah ich nach anderen Orten hin, so



XX. Eine A (Aus einem Schreiben an I

Einer meiner talentvolle Lauterbach in Oberhesse Zeugniss der Reife No. nasium verlassen, ein jun mit ganzer Liebe dem Shingegeben und neben kla Beobachtungsgabe besitzt gen des Octobers und seiner Heimath zurück, der Eisenbahn, von da, tumweg über Fulda zu m Schlitz nach Lauterbach.



#### Optische Ap J. V. Albert S

Ein vervollkommneter neuer Construction, mit um alle die verschiedens projiciren, für ein größe einer weißen Wand ode sowohl mit linear- als ci dere ähnliche optische Er selben ist jede beliebige und Lampenlicht, also at ausgezeichnet gut und sch

Nörremberg's neue nanntes Polarisations-Mik rung; dieses besitzt ein wohl die Pole der Axei bekanntlich 85 Grade au Kleiner sehr zweckmäßiger Apparat welcher bei jedem Mikroskop auwendbar ist, um mittelst desselben die Polarisations-Erscheinungen mikroskopischer Objecte zu beobachten, Fl. 11.

Sammlungen schön präparirter polarisirender mikroskopischer Objecte, von Fl. 5 bis Fl. 11.

Goniometer für jedes Mikroskop anwendbar, mittelst eines doppeltbrechenden Quarzprismas die Winkel mikros. kopischer Krystalle schnell und leicht zu bestimmen, Fl. 15.

Schoue Photographien des Mondes mittelst eines parallactisch aufgestellten zehnfüßigen Reflectors auf Glas aufgenommen, und daber ein Doppelbild fürs Stereoskop nicht ganz als Vollmond in seiner größten Libration gesehen mit Berücksichtigung der Entfernung und Lichtstärke Fl. 5.

Verbesserte achromatische Stereoskope, versehen mit starker Vergrofserung, sowie mit mechanischer Einrichtung um gleichzeitig 25 Bilder aufzunehmen, und eine reiche Auswähl der schöusten und neusten Bilder.

Eine Sammlung wissenschaftlich stereoskopischer Bilder und Zeichnungen, um die verschiedenen wissenschaftlich interessanten stereoskopischen Erscheinungen zu zeigen und zu erläutern, Fl. 2, vollständiger Fl. 4 bis Fl. 12.

Apparat zur komschen Refraction, neuer Construction, um mittels Lupe und unter dem Mikroskope diese Erschei uung in der Reihenfolge seiner Veräuderung zu beobachten, Fl. 10 und höher.

Engel's Gypsmodell der Fresnel'schen Wellenobertlächen des Lichtes, mit Stativ, ausgezeichnet schön gearbeitet,
Fl. 17 bis 30. Beer's Modelle zur Erläuterung der Fortptlanzungs-Verhältnisse des Lichtes in zweiavigen Mitteln,
des Plechroismus und der Polarisations-Verhältnisse der
Atmosphäre Fl. 6, und Müller's Modelle zur Erläuterung
der Farbenerscheinungen im polarisirten Lichte, und in den
ein- und zweiavigen Krystallen, Fl. 7 und Fl. 11.

Müller's Wellenscheibe oder Stampfer'sche Scheibe mit zwei neuen Zeichnungen zur Erläuterung der ver-



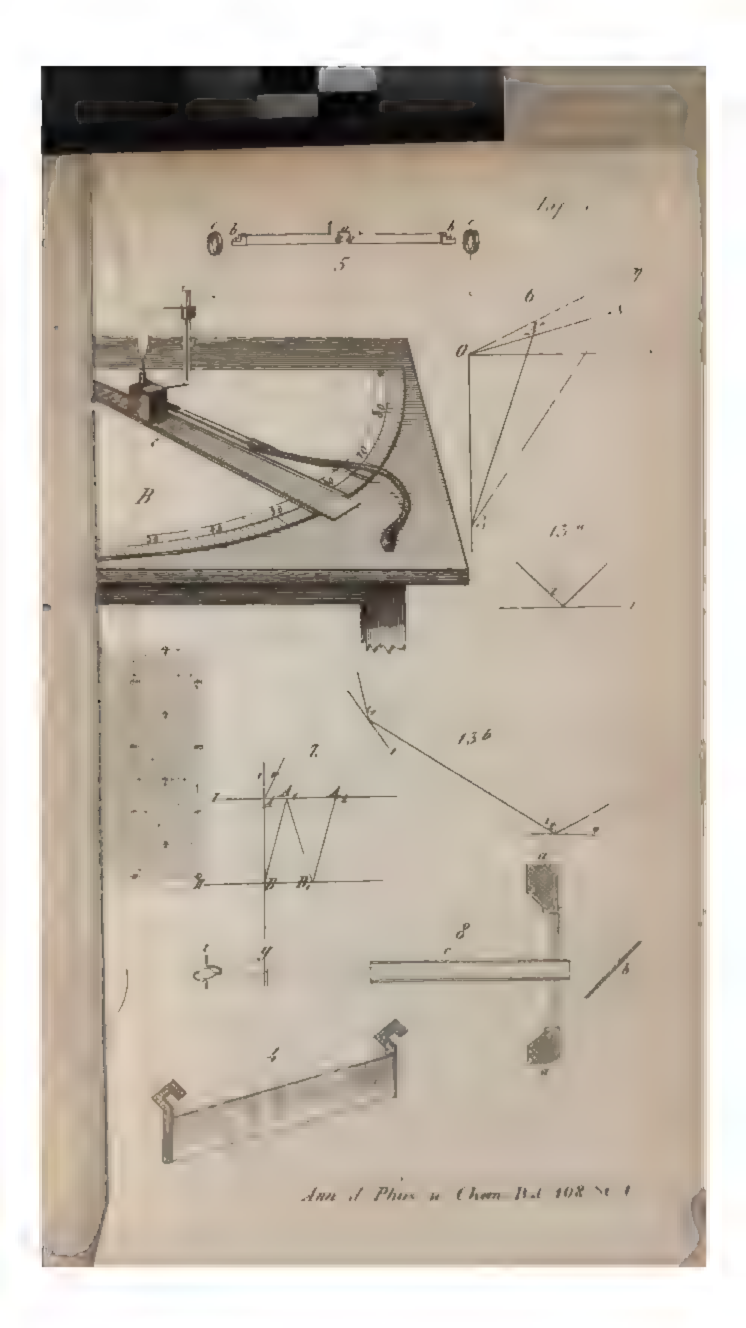
Krystalle Fl. 14.

Kobel's complement: Haidinger's dichros Sammlungen von dichr ralen, von Platten und Wi

Sehr vollständige Sam teressaute Polarisations-Pl zweiaxigen Krystallen und Würfeln, welche drei ode gen. Sammlungen von Ki Richtungen geschnitten, u in demselben Krystall zu Nicols und Turmalinzange des Lichtes nöthigen Appa

Ein kleiner Apparat n feinen Liniengittern, mittel ressante, und eine neue Be Fl. 7.

Kreisgitter und die verse Ein kleiner netter App

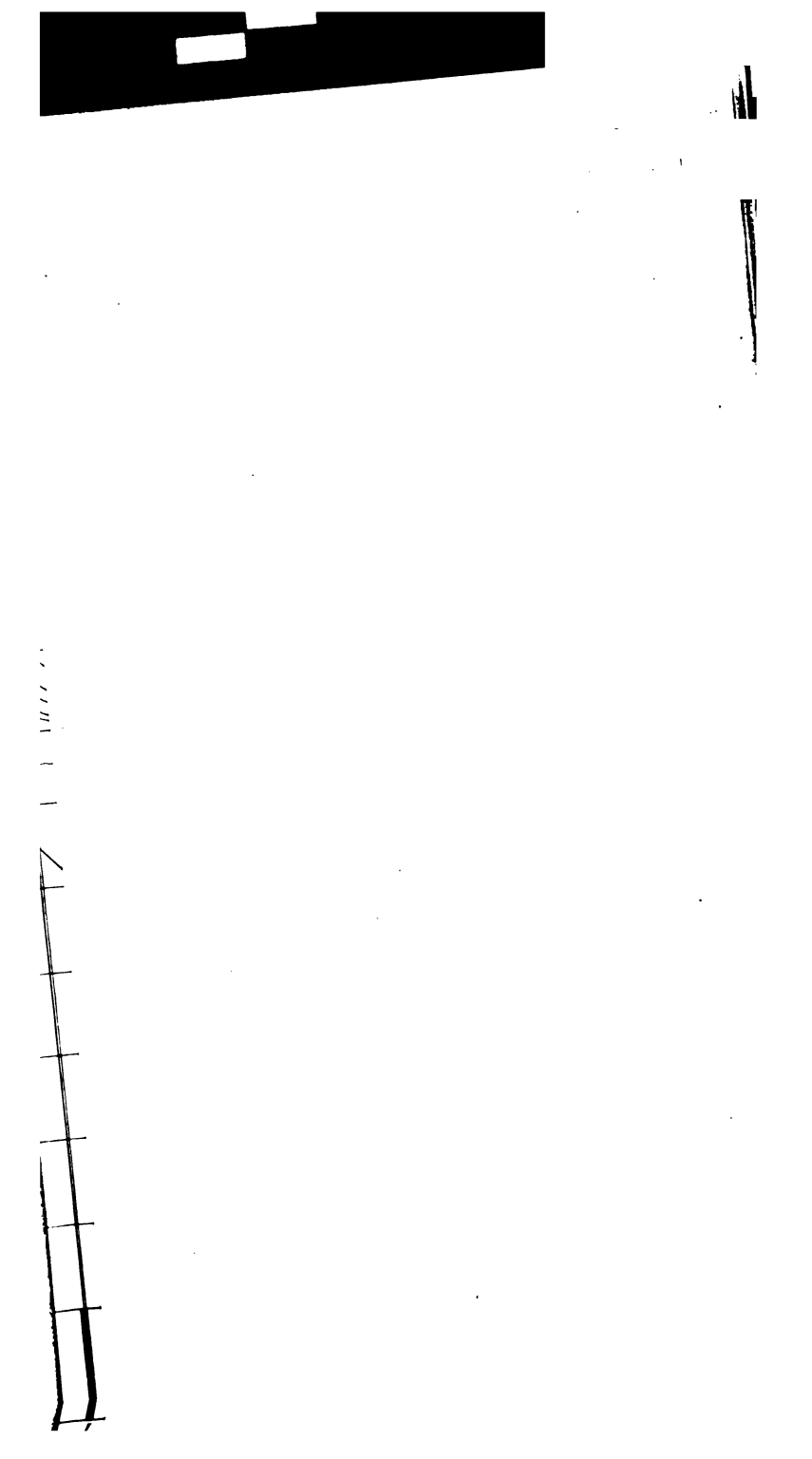


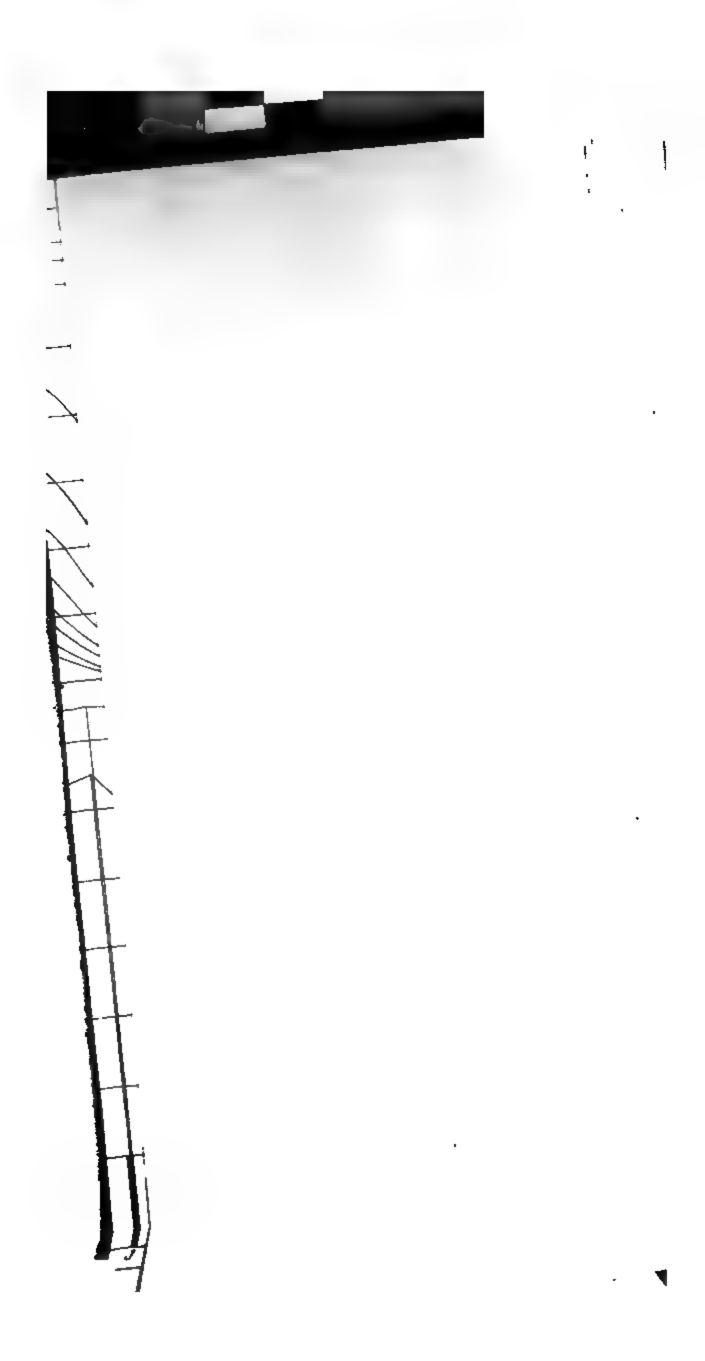


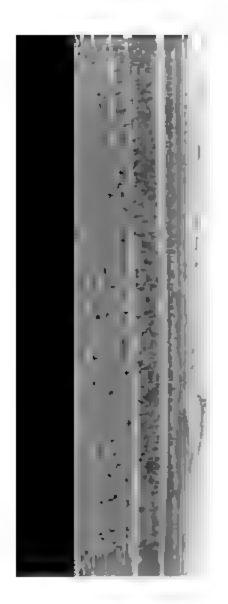
1

į









---

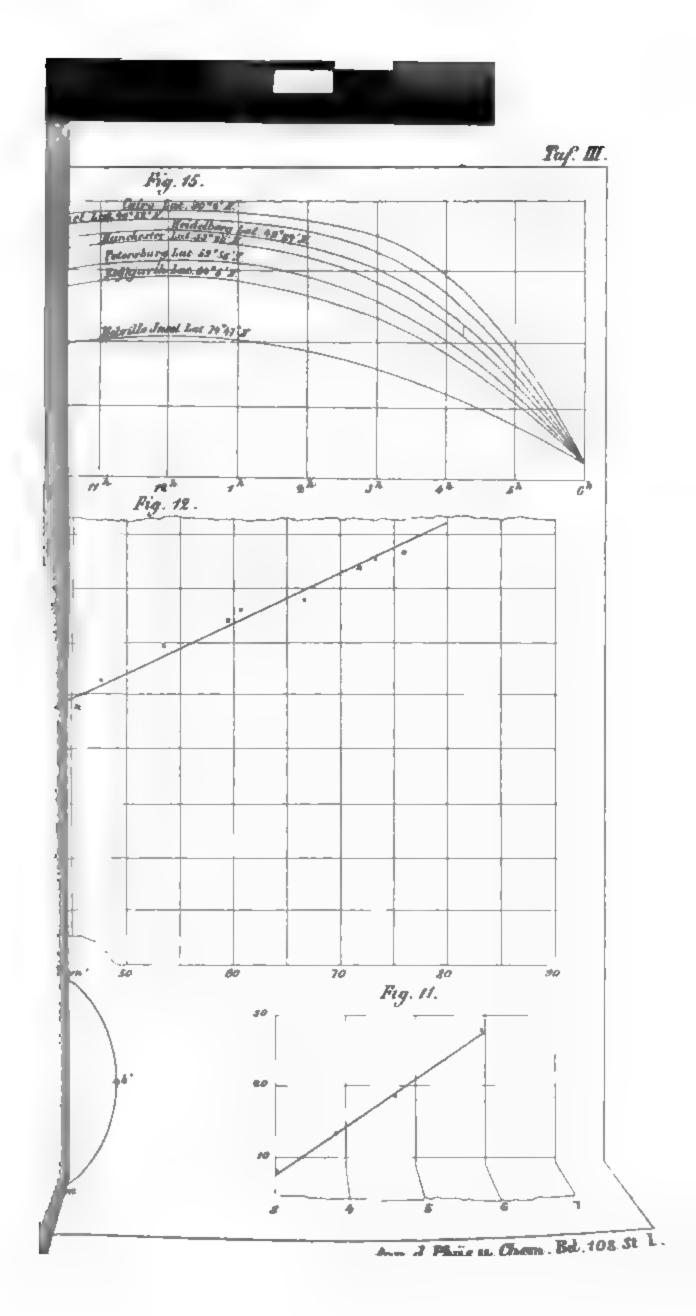
,

.

•

•

\*\*\*\*







B' In Preise de sohr leicht abaune

ens kreuzfürmigen, starket Thomzelle,

'op mit Eisen-Einffhr, 15 Sgr.

'op 08. do. CI mit Platinblechhr. 15 Sgr.

(Jat gunbuswah 19tal) aus (ias Retorten-Remane

a. die Kohlenplat Sgr. 6 Pf.

7 a, mit uskizen.

ngg 01 k Element ohne Klemme: Hohe des Zinkes: 3 Zoll No.

100 Stück ohne 30 Thh. .18 Sgr. ditto mit

ditto, mit 40 Thh.

E

du. , , , a. mit platinirter hlr. 20 Sgr. sus plattirten Silberplatter

Kohlen-Platten-Elemen Polschraube.

TIOZ &

Jager. 98

S. Kohlencylinder-Eleme

Sgr. 92 3 HoZ & I

Wiederverkäufern

### sis-Verzeichniss von Gren

## Complete galvara

## A. Bunsen'sche Kohlen-12

cylinder mit Armatur, Glas, Thonzel

## mit einfacher Kupferfassung

| No.  | 0,  | 1. | 2.   |
|------|-----|----|------|
| 18:  | 12  | 8  | 71/2 |
|      | Ű   | 4  | 31/2 |
| let: | 185 | 55 | 45   |

, mit starker abnehmbarer Kupfe:

No. 0. 1. 2.

let: 210 70 60

nach Construction der bei den : leiter umgegossener Bleifassung, in w

er vorstehend unter 1 aufgeführten 1

nach Construction der bei den G nuit ebenem Boden, frei auf einer Blei er vorstehend unter 1 aufgeführten

nach Angabe des Königl. Dänischen Dänischen Telegraphen-Static gendem darunter befindlichem Bleist um etwa entstandenes Oxyd abzubi er vorstehend unter 2 aufgeführten F

hach Construction der bei den †
ha Kupferfassung mit Gutta-Percha-B
m Schutz der Fassung gegen die Sät
har vorstehend unter 1 aufgetuhrten k

Messingfassung, aus Mossis



| 2a.  | 3. | 4.   |
|------|----|------|
| 61/2 | 5  | 41/4 |
| 3    | 3  | 2%   |
| 40   | 35 | 30   |

rinssung, zum An- und Abs labzubürsten.

| 2n. | 3. | 4, |
|-----|----|----|
| 50  | 45 | 40 |

Königl. Pronseischen Teles elche der Bleistreisen einge

Hemente.

resherzoglich Badischen Si platte stehend, an welche die Elemente.

hen Telegraphen-Directors

" 8 · 10-1

8) **Frit** 10° & 15° 14 2° & 1° No, 16° & 15° 14 2° & 1° 2 N Thir

No. 1 & 2 & 3 & 4 16 AdT & 4 4/4 18 The

(Die Numin No. 16° isl • : % mm diele.

No. 2 : verwendet.

8 .oM

== | 104 ===

be the identrologie (d

元元子 5 本 元元子 5 本 **計画 taszbriedlizzel** (o

log ilm idenbrodiis (b

V

L Galvanemeter nach lichaten Strom empfindlich, zugrität 12 Thir. L Galvaneplastischer ch Eisenlohr

rdonasta da **Tonontannonaviro da** 

TalifT 1/21 : dosanodnotnognaT & TalifT 11 . dosa elecanodennia .h

Zaherden merdenler-Ponillet, Faraday, Bird, Hare, Piess, Weder, Schweigger ele, in and

Druck von H Briv & Co Beelin



| 4. 41                                                   |
|---------------------------------------------------------|
| rch Zusammenschieber                                    |
| nger, beweglicher Inda                                  |
| rie- und Inductionsetus                                 |
| scale und Elfenbeinkne<br>me den Kasten zu öffn         |
| Zoil langer Inductions                                  |
| mmhalter 25 Sgr., 2 Stilel<br>sponnen 15 Sgr., 2 Stilek |
| acatem 1'; Thir., Grove'se                              |
| atterien.                                               |
| r-Zink-Elementen, befin                                 |

icht (clectrische S

ächlich mit Hülfe der un

# Namenregister

zum

Jahrgang 1859.



(Die Bande 106, 107, 108 sind durch VI, VII, VIII bezeichnet)

Abul - Riban - Albironi, Bestimm. spec. Gewichte VII. 352.

B.

Baeyer, J. J., Ueb. die Cyclonen od Wirbelstürme VII. 215 u 351. Barentin, W., Ueb d Ausström. brenubar Gase VII. 183. Bergon, Elektromagnet, Einfl. d.

Nordhebts, VIII 502. Bernoulli, Dan, Ansicht fib. d.

Constitut, d Gase VII 490
Bleekerode, S, Untersuch. d.
Platinerzes v Goenoeng Lawack

auf Borneo VII. 189

Böttger, R., Palladiumchlorur, ausgezeichnetes Reagens für verschiedn, Gase VI 495. - Verhalt. d Gewürznelkenöls zu einig. Metalioxyden VII. 322

Bosfcha, J, Leb das mechan. Acquival. d Warme aus galvan. Meso VIII, 162. - Leb d. Genetz galvan. Wärme - Entwickl. Elektrolyten VIII 312

Brewster, D. Ueb d. Haidinger's schen Forbenbüschel VII. 346.

Brunner, C. sen., Bestimmung. der Niederschläge bei Aualysen VI 638.

Budge, J., Bcobb über elektr. Erscheinungen an offenen Inductionskreisen VII. 482.

Buniakowski, V., Insteument z. Erleichte d. numer Anwend. d. Methode der kleinsten Quadrato u. s. w. VII 463,

Bunseu, R. u. Roscoe, H., Photochem. Untersuchungen, 5 Abhd. VIII. 193.

C.

Calvert, F. C. u. Johnson, R. Leb d. Härte d Metalle und Legirungen VIII. 575. Chancel, G. und Moitessier, Zerleg d Meteorsteines v. Mon-tréjean VII 192. Chauvin, Elektromagnet Einflusa d, Nordlichta VIII. 504.

D

Dale s. Gladatone. Dauber, H., Ermittl. krystallovilles auren e. Doppelspath bi nocular betrachteten Typendrucki VI. 655. — Anwend. d. Stereoskops, um einen Druck von seinem Nachdruck zu unterscheiden VI. 657.

Dub, J., Das Gesetz der Vertheil. d. freien Magnetism. auf d. Längsricht. d. Magnets VI. 83.

#### E.

Emsmann, H., Neuer Distanzmesser VI. 504.

#### F.

Feddersen, W., Ueber elektr. Wellenbewegung VIII. 497.

Filhol u. Leymerie, Zerlegung des Meteorsteins v. Montréjeau VII. 192.

Förstemann, F. C., Ueber den Magnetism. d. Gesteine nach Melloni's und eign. Beobb. Vl. 106. Forbes, J. D., Ueber gewisse durch Elektricität hervorgebrachte Schwingg. VII. 458.

Jessen, C., Ueber d. Löslichkeit d. Stärke VI 497. Jochmann, E., Ueb. d Molecular-Constitut. d Gase VIII. 153. Johnson s. Calvert.

#### K.

Kirchhoff, G, Erwide. auf d. Bemerkungen v Wüllner VI 332
(Siehe Diesen). — Leb. d. Verhältn d Quercontract, zur Längenduktation b Stäben von federhart. Stabl VIII. 369. — Ueb. d
Winkel d opt Axen d Aragonits
für d. verschiedn Frannhofer'schen
Linien, VIII 567

Knoblauch, H., Ein Paar opt. Vorlesungsversuche VII 323. -Ueber die luterferenz d. Wärme-

Koosen, J. H., Veb. d. Wirk. d. unterbrochenen Inductionsstroms auf d. Magnetnadel VII. 193.

Krantz, s. v Rath.
Kremers, P., Vergleich zwischen
d. Modificat. d. mittl. Volums u
der d. mittl. Brechvermögens VI.
586 — Ucber d Aenderungen d
Modification d. mittleren Volums
durch Aenderungen d Temperatur
VIII 115.

Kurz, A., Veb. d. Reflexion des polarisirten Lichts an der Oberfläche unkrystallin, durchsichtiger Körper VIII. 582.

#### L.

Langberg, Ch., Ueb. d Einfluss d. Capillarattroct. auf Aräometermess. VI. 299.

Leroux, F. P. Ueber gewisse durch Elektr. bewirkte Rotationen metallener Röhren v. Kugela VII 461.

461.
Leymerie s. Filhol.
Lipowitz, A., Neue Art Quetschhahn VIII 361 Vergift durch
Coniin VIII. 622.
Looff, Irrlicht-Beobachtung. VIII.

M.

Magnus, G., Hydraul. Untersu-chungen; 2 Theil VI. 1 Matzka, W., Zur Theorie d. Si-nusbussole VIII. 510. Meidinger, II., eine völlig con-stonte galvan Kette VIII 602. Melde, F., Methoden, die akust. Schwingungen od Stölse sichtbar za machen VIII 508. Melloni s. Förstemann. Miller, H., Ein Stellvertreter d. Kellexiousgoniometers VII 495. Mohl, H. v., Leh. d Einricht. d. Polarisations - Mikroskops z. Behuf der Untersuchung organ. Körper VIII 179. Moitessier s. Chancel. Müller, A., Bild d. Höhenrauchs VI. 289 Müller, J Stereoakop. Mondphotographie VII, 660.

#### Ñ.

Nordenskjöld, A. E., Untersuchung cines Tautalita VII, 374.

#### 0.

Oesten, F., Ucb. den Triphylin von Bodenmais VII 436 u. VIII. 647. Osaun, G., Ucb. d. Ozonwasserstoff VI 326. — Einfach. Verfahr. z Bestimmung d. spec. Gewichts fester Körper VI. 334.

#### P.

Petruschewsky, Th., Beschreib.
e. neuen Mikrometers VII. 633.
Pfaff, F., Ueber die Ausdehn. d.
Krystalle durch die Wärme VII.
148. — Leb. d. Einfl. des Drucks
auf d. opt. Eigensch. doppeltbre-

stitution der elektr. Spectra ve schiedn. Gase u. Dämpfe VII. 49'
Potyka, J., Ueber d. Arsenikkie von Sahla VII. 302. — Ueber c Boracit von Lüneburg u. d. Stassfurthit von Stassfurth VII. 432. — Ueb. e. neues niobhalt. Minera VII. 590. — Neues Vorkommen d Anorthits im Gestein d. Konche kowskoi Kamen VIII. 110. — Ueb d. grünen Feldspath v. Bodenmais VIII. 363.

Q.

Quincke, G., Eine neue Art el. Ströme VII. 1. — Ueber d. Verdicht. v. Gasen und Dämpfen auf d. Obersläche sester Körper VIII. 326. — Ueb. elektr. Diaphragma-Apparate VIII. 507.

R.

Rammelsberg, C, Ueb. d. Doppelsalze des Chlorwismuths mit Chlorkalium n Chloreman 1/1

652. — Ueber d höchste Schwefelarsenik VII. 186. — Leb. d Fällung mancher Oxyde durch Quecksilberoxyd VII 298. — Leber die Niobsäure VII. 409. — Ueber die niobsauren Salze VII. 566. — Ueb. die verschiedn Zustände d Kieselerde VIII 1. — Leb d Verbindd, des Unterniobs VIII. 273. Ueber dus Unterniobsluorid VIII. 465 — Ueber d. Kieselsäure der Hohöfen VIII. 651.

S.

Sainte-Claire Deville, H. c. Debray, Schmelzung bedeutender Platinmess, VII, 214

der Platiomass. VII. 214
Sainte-Claire Deville, H. n.
L. Troost, Ueb. d Dampfdichte
gewisser Mineralsubstanzen VIII.
636. — Ueb. d. Dampfdichten bei
sche hohen Temperaturen VIII.
641.

Salm-Borstmar, Fürst., Merkwürd blane Licht-Erschein. im Gletschereise VI 334. — Ueb. d. krystallisirende Spaltungsproduct des Fraxins VII 327. — Ueber d. Darstell einer Glasmasse, die im elektrischen Licht nicht fluorescirt VIII, 648.

Schaffgotsch, F. G., Trennung d. Talkerde vom Lithion VI. 294. — Leber d Bestimm freier Borstore und die Flüchtigkeit dieser Säure VII. 427 — Bestimm. freier Salpeternäure VIII. 64.

Salpetersture VIII. 64. Scheerer, Th. Widerlegung der Einwürfe R Blum's gegen die paramorphe Natur d. Spreusteins u. s. w VIII 416.

Schmidt, W., Ueb. d Wärme-Ausdehn., das spec. Gew., den Brechezponent., den galvan. Leitungswiderstand und das galvan. Polarisationsvermögen der Kochsalz- u. Salpeterlösungen VIL 244 u. 539.

Schmitt, A., Markus' Methode, gerade Stahlstäbe zu magnetisiren VI. 646.

Schneider, R., Ueb. d Aequivalent d. Mangans u. e. neue Bildungsweise d. Manganoxyde, VII. 605. — Ueber d. Aequivalent des Nickels VII. 616. — Ueb. Aequivalente und Aequivalentbestimm. überhaupt VII. 619. — Ueb. einige Antimonverbindd. VIII 407. Schönbein, C. F., Beitr. z. ni-

Schönbein, C. F., Beitr. z. näbern Kenntn des Sauerstoffs VI. 307. – Ueber d. chemische Polarität des Sauerstoffes VIII 471. Schröder, H., Neue Beitr. zur Volumentheorie VI. 226 und VII. 113.

Siemens u. Halske, Constante galvon. Batterie VIII. 608.

Süchting, E., Ueb d Einschlufs von Feldspath in Quarzkrystallen VII 654

Sömmering, W., Ueber S. Th. v. Sömmering's galvan Telegraphen VII. 644.

Sommer s Zincken. Stahlschmidt, C, Einige Beitr. z. Kenntn d Strychnins und Brueins VIII 513.

Strahl, Ueber die Feuerkugel am 4. Aug. 1858 VIII. 512.

T.

Troost siehe Sainte-Claire Deville.

W.

Weber, R., l'eb. d. Einwick d. Fünffach-Chlorphosphore auf die Sauerstoffverbindd VII. 375. — Bemerkungen üb. d. Verbindd d. Wismuths mit dem Chlor, Brom u Jod VII. 596 — Ueb Selenacichlorür u Selenasure-Alaun VIII. 615

Wicke, W., Directe Boob. der Entsteh. v. Blitzröhren VI. 158. — Ist die Stärke in Wasser lönlich? VIII. 359. VIII. 511 (s. Oesten). Wittwer, W. C., Ueber d. E

. .





